⑫ 公 開 特 許 公 報 (A)

昭61-57587

@Int_Cl_4

識別記号

庁内整理番号

每公開 昭和61年(1986)3月24日

C 07 D 487/04 // A 61 K 31/505 1 4 2 1 4 6 A C L 7169-4C 7169-4C

審査請求 未請求 発明の数 2 (全41頁)

❷発明の名称

縮合複素環誘導体および抗潰瘍剤

②特 願 昭59-181464

②出 願 昭59(1984)8月29日

砂発明者 平井

健 太 郎

京都市下京区寺町通松原下ル植松町720

砂発明者 堤内

内 正美

枚方市小倉東町33-3

⑪出 願 人 塩野義製薬株式会社

大阪市東区道修町3丁目12番地

20代 理 人 弁理士 岩崎 光隆

明細

1.発明の名称

・箱合複素環誘導体および抗潰瘍剤

2.特許請求の範囲

(1) 一般式

(式中、R¹ は水素、置換もしくは非置換のアルキル、アルカノイル、ペンプイル、置換もしくは非置換のフェニル、置換もしくは非置換の複素環

は NH; pは 2 から 5 の整数;皿は 0 , 1 ,または 2 : nは 1 , 2 ,または 3 : Aは 単結合または S をそれぞれ表わす。 A は N で縮合複素環に結合するものとする。 A で示される化合物またはその酸付加塩。

(2) 一般式:

(式中、 \mathbf{R}^1 は水素、置換もしくは非置換のアルキル、アルカノイル、ペンゾイル、置換もしくは非置換の複素環 基、または \mathbf{CH}_3 \mathbf{R}^2 は水 $+\mathbf{CH}_2-\mathbf{CH}=\mathbf{C}-\mathbf{CH}_2$ $+\mathbf{CH}_2$

素、アルキル、または位換もしくは非位換のフェニル: R^3 および R^4 は互いに同一または異なつて水常またはアルキル;XはNまたは $C-R^5$, R^5 は水常、アルキル、アルコキシカルボニル、またはフェニル;YはO、 $S \rightarrow (O)_m$, NH, または

 $NH-(CH_2)_n-A$: 2は単結合, CH_2 , またはNH: pは2から5の整数:mは0, 1, または2: nは1, 2, または3; Aは単結合または5をそれぞれ表わす。但し、 $NH-(CH_2)_n$ -AはNで縮合複素環に結合するものとする。)で示される化合物またはその酸付加塩を有効成分として含有することを特徴とする抗潰瘍剤。3発明の詳細な説明

イ. 発明の目的

産業上の利用分野

本発明の目的は抗潰瘍剤として用いられ得る新規な縮合複素環誘導体を提供することにある。

従来の技術

従来より抗潰瘍剤の開発が盛んに行われ、現在 シメチジン (Cimetidine)が欧米および国内で、 ラニチジン (Ranitidine)が欧米で市販されて いる。

縮合複素環誘導体で抗潰瘍作用の見い出されているものとしてはゾリミジン(Zolimidine) (特公昭43-7954), 2-メチル-8-(フ

(式中、 R^1 は水素、置換もしくは非置換のアルキル、アルカノイル、ベンゾイル、置換もしくは非置換のフェニル、置換もしくは非置換の複素環
、または CH_3 R^2 は CH_2 $-CH_2$ $-CH_3$ R^2 R^2

水素、アルキル、または置換もしくは非置換のフェニル: R^3 および R^4 は互いに同一または異なって水素またはアルキル:X はN または C - R^5 , R^5 は水素、アルキル、アルコキシカルボニル、またはフェニル:Y はO、S \rightarrow $(O)_m$, NH , または NH - $(CH_2)_n$ - A : Z は単結合 , CH_2 , または NH : P は 2 から 5 の整数 ; 血は 0 , 1 , または 2 ; n は 1 , 2 , または 3 : A は 1 結合または 1 をそれぞれ表わす。但し、1 、1 に 1 に 1 の 1 に 1 に 1 の 1 に 1 に 1 に 1 の 1 に

上記定義において、置換もしくは非置換のアルキルとは置換もしくは非置換の $C_1 - C_5$ アルキルを意味し、 $C_1 - C_5$ アルキルとしては、例えばメチル、エチル、ロープロピル、イソプロピル、ロープチル、イソプチル、sec- プチル、tert -

エニルメトキシ)イミダゾ(1,2-a)ピリジン-3-アセトニトリル(特開昭56-113782)、およびトラゾドン(Trazodone)(特開昭58-39623)などの縮合ピリジン誘導体が挙げられる。

発明が解決しようとする問題点

従来シメチジンについては抗アンドロゲン作用、 肝臓の代謝酵素活性阻害作用、精神障害誘発作用 などの種々の副作用が報告されている。そのため これらの副作用の軽減した抗潰癌剤の開発が望ま れてきた。

ロ. 発明の構成

本発明者らは、すぐれた抗潰瘍作用を示し、副作用の軽減した化合物の開発に早くから者手し、下記一般式 (I)の新規な縮合複素環誘導体がその目的に合致することを見出した。

プチル、ローペンチル、イソペンチル、 secーペ ンチル、neo-ペンチル、tert-ペンチルなどが 挙げられ、置換基としてはヒドロキシ、フエニル、 ジ(C₁-C₅アルキル)アミノなどを例示し得る。 アルカノイルとしてはホルミル、アセチル、プロ ピオニル、ブチリル、2-メチルプロピオニル、 パレリル、3-メチルプチリル、2,2-ジメチル プロピオニル、などの C_1-C_5 アルカノイルなど が挙げられる。置後もしくは非電換のフエニルに おいて、世後基としてはハロゲン、C1-C5アル キル、C1-C5 アルコキシ、トリフルオロメチル、 ニトロ、シアノ、アルコキシカルポニル、カルバ モイル、チオカルパモイルなどが挙げられる。さ らに置換フェニルとして3.4-メチレンジオキシ フェニルなど環状置換茲を有するフェニルも例示 し得る。ハロゲンとはフツ素、塩素、臭素、ヨウ 素などを意味し、C1-C5アルキルとは前記と同 窓鏡を有する。 C₁-C₅アルコキシとしてはメト キシ、エトキシ、n-プロポキシ、イソプロポキ シ、ガープトキシ、イソプトキシ、 tert ープト

キシ、n-ペンチルオキシ、tert-ペンチルオキシ、neo-ペンチルオキシ、tert-ペンチルオキシ などが挙げられ、Tルコキシカルボニルとは上記の C_1-C_5 Tルコキシを有するカルボニルを意味する。置換もしくは非置換の複素環基において複素選基としては2-ピリジル、3-ピリジル、2-イミダゾリル、4-イミダゾリル、4-チェゾリル、5-チェゾリル、2-ピリミジニル、4-ピリミジニル、5-ピリミジニル、4-ピリミジニル、5-ピリミジニル、5-ピリミジニル0 たった 2-U1 に 2-U2 に 2-U3 に 2-U4 に 2-U5 に 2-U5 に 2-U6 に 2-U7 に 2-U7

本発明化合物 (I)は以下に示す方法に従って製造され得る。

(i) Y が S → (O)_m であり、Z が CH₂ の場合 工程 A および/または工程 B により製造できる。 (以下余白)

トリエチルアミン、ピリジンなどの有機塩基などが挙げられる。溶媒としてはジメチルホルムアミド(以下、DMFと略す。)、ジメチルアセトアミド、ジメチルスルホキシド(以下、DMSO と略す。)、エーテル、テトラヒドロフラン(以下、THFと略す。)などのエーテル系溶媒、メタノール、エタノール、イソプロパノールなどのアルコール系溶媒、アセトン、メチルエチルケトンなどのケトン系溶媒などを例示し得る。

さらに得られた化合物(Ia1)を適当な溶媒中、冷却下の温度で過酸化物を加えた後、冷却下の温度で過酸化物を加えた後、冷却下の温度 は宝然にて数時間反応させれば目的化合物 (Ia2) が得られる。反応に用いられ得る溶媒としては、クロロホルム、ジクロロメタン、ジクロロメタン、四塩化炭素などのハロゲン化炭化水素系溶媒、エタノール、イソプロパノールなどのアルコール系溶媒、エーテル、THF、ジオキサン、ペンゼン、トルエンなどの非プロトン性溶媒などが挙げられ、用いる過酸化物の性質に応じて適宜 選択すればよい。過酸化物としては、過酸化水素、

工程A

(式中、R¹,R²,R³,R⁴およびXは前記と同 意義であり、Halはハロゲン(塩素、臭素、ヨウ 素など)を変わす。)

上記の工程人について以下に説明する。

化合物 (II) を塩基の存在下に適当な溶媒中に溶解または懸濁し、冷却下の温度で化合物 (II) を加えた後、約0~約150でで数時間反応させれば目的化合物 (Ia₁)が得られる。反応に用いられ得る塩基としては、炭酸ナトリウム、炭酸カリウム、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、水素化ナトリウムなどの無機塩基および、トリメチルアミン、

ヒドロ過酸化エチル、ヒドロ過酸化 tert ープチルなどのヒドロ避酸化物、または過酢酸、過安息香酸、ハロゲン化過安息香酸(例えば、3 - 塩化過安息香酸)などの過酸を用いればよい。ヒドロ過酸化物を用いる場合は、塩酸、硫酸などの鉱酸、Pートルエンスルホン酸、メタンスルホン酸などのスルホン酸、ルイス酸などの酸触媒を加えれば反応が促進される場合がある。

化合物 (Ia_2)をさらに酸化して、Y が $S \rightarrow (O)_2$ の下配化合物を得ることも可能である。

(式中、 R^1 , R^2 , R^3 , R^4 ,およびXは前記と 同窓鏡である。)

(以下余白)

(式中、 R^1 , R^2 , R^3 , R^4 , およびXは前記と 同意義であり、Hz l l はハロゲン(塩素、臭素、ョウ素など)を扱わす。)

上記の工程Bについて以下に説明する。

塩基の存在下適当な溶媒中に冷却下の温度で化合物 (IV) および化合物 (V)を加え、室温から加熱下の温度で数分から数時間反応させて目的化合物 (I21)を得る。反応に用いられ得る塩基としては水素化ナトリウム(抽性懸濁液)、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、炭酸ナトリウム、炭酸カリウムなどの無機塩基の他、ナトリウムメトキシド、ナトリウムエトキシドなどの金属アルコラートなどを用い得る。溶媒としてはエーテル、THF、

別 法

(以下余白)

ジオキサン、グライム、ジグライム、ベンゼン DMF , DMSO などまたはエタノール、イソプロパノールなどのアルコール系溶媒、ジクロロメタンなどのハロゲン化炭化水業系溶媒などを用い得る。

得られた化合物(I21)を酸化して化合物(I22) に導く反応は工程Aに記載した方法と同様にして 行えばよい。

また Y が S \rightarrow (O) $_{m}$ であり、かつ X が N である場合には上記方法の他、以下に示す別法によつても製造できる。

(以下余白)

(式中、R¹,R²,R³,およびR⁴ は前配と同意機であり、Rはエステル形成基(例えば、メチル、エチル、ロープロピル、イソプロピルなどのアルキルなど)を表わし、Hal²はハロゲン(塩素、臭素、ヨウ素など)を表わす。

別法の第1~第4工程までの説明を次に示す。 第1工程

塩基を適当な溶媒中に加えた混合物に冷却下の温度で化合物(VI)を加え、窓温付近の温度で飲時間反応させて化合物(VI)を得る。反応に用いられる塩基としては水素化ナトリウム、水酸化カリウム、炭酸ナトリウム、炭酸カリウムなどの無機塩・ナトリウムメトキッド、ナトリウムエトキッドなどの金属アルコラートなどを用い得る。溶媒としてはエーテル、THF、ジオキサン、ベンゼン、DMF, DMSOの他、メタノール、エタノール、イソプロペノールなどのアルコールス溶媒、ジクロロメタン、ジクロロエタンなどのハロゲン化炭化水業系溶媒などが挙げられる。

第2工程

化合物 (MI) と化合物 (MI) を加熱混成下に反応させてイミアート体 (IX) を得た後、ヒドロキシルアミン塩酸塩および塩基の存在下に窒温から加熱下の温度で反応させて化合物 (X)を得る工程である。

化合物 (VII) からイミデート体 (IX) を得る反応 に用いられ得る溶媒としてはベンゼン、トルエン、 キシレンなどの芳香族系溶媒、酢酸エチルなどが 挙げられる。酢酸を添加することにより反応が促 進することがある。

次にイミデート体 (IX) から化合物 (X)を得る 反応に用いられ得る塩基としてはトリメチルアミン、トリエチルアミン、ジメチルプロピルアミン、
Nーメチルピペリジン、Nーメチルピロリジン・
Nーメチルモルホリンなどの有機塩基または水酸 化ナトリウム、水酸化カリウムなどの無機塩基な どがある。溶媒としては、メタノール、エタノー ル、イソプロパノールなどのアルコール系溶媒な どが例示される。

(E) YがOでありてが単結合または CH₂ の場合および YがNH でありてが単結合, CH₂, または NH の場合

(式中、 R^1 , R^2 , R^3 , R^4 , X, および H^2 1 は前記と同意義であり、化合物 (XI): $HY-Z-R^1$ は具体的には $HO-R^1$, $HO-CH_2-R^1$, $H_2NCH_2R^1$, および H_2NHNR^1 を表わす。)

上記工程は、先に説明した (I)の工程 B と同様 に行い得る。即ち、

塩基の存在下、適当な溶媒中に冷却下の温度で 化合物 (IV)および化合物 (XI) を加え、窒温から 加熱下の温度で数分から数時間反応させて目的化

第3工程

化合物 (X)を適当な溶媒中で脱水縮合して目的 化合物 (12) および/または化合物 (A)を得る 工程である。

反応に用いられ得る脱水縮合剤としてはヨウ化・ 2-クロロー1-メチルピリジニウム (CH3-N (

など複素環オニウム塩、二硫化炭素などが挙げられる。必要に応じて、トリメチルアミン、トリエチルアミン、N-メチルピロリジン、N-メチルピペリジン、N-メチルモルホリンなどの有機塩基を添加すればよい。化合物(I21)と化合物(A)はクロマトグラフィーなどの常法により分離できる。

第4工程

化合物 (Ia1)を酸化して目的化合物 (Ia2)を得る工程である。本工程の反応は (1)の工程 A で記載したのと同様の方法により実施すればよい。化合物 (A) も同様に酸化されて化合物 (B) を生成し得る。

合物(Ib)を得る。反応に用いられ得る塩基としては水素化ナトリウム(油性懸濁液)、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、炭酸ナトリウム、炭酸カリウムなどの無機塩基の他、ナトリウムメトキシド、ナトリウムエトキシドなどの金属アルコラートなどを用い得る。溶蝶としてはエーテル、THF、ジキサン、グライム、ジグライム、ペンゼン、DMF、DMSOなどまたはエタイム、ペンゼン、DMF、DMSOなどまたはエタイル、イソプロバノールなどのアルコール系溶媒、ジクロロメタン、ジクロロエタンなのハロゲン化炭化水素系溶媒などを用い得る。

(II) YがNH-(CH₂)_nS , (但し、^Nがピリ ミジン環に結合している)の場合

(式中、n , R^1 , R^2 , R^3 , R^4 , X , および Hal^1 は前記と同意義である。)

YがNH-(CH₂)_nS.(但し、Nがピリミジン環に結合している)の場合は上記工程式に従って合成し得る。例えば、化合物 (IV) および化合物 (XID) またはその塩を適当な溶媒中で塩基の存在下に反応させて目的化合物 (Ic)を得る。溶媒としては、メタノール、エタノール、イソプロパノールなどのアルコール系溶媒、エーテル、THPなどのエーテル系溶媒、ベンゼン、トルエン、キシレンなどの芳香族系溶媒などが用いられ得る。塩基としては、トリエチルアミン、N-メチルピペリジン、N-エチルピペリジン、N-エチルピペリジン、N-エチルピペリジン、N-エチルピペリジン、N-エチルピペリジン、N-エチルピペリジン、S-メチルモルホリンなどの有機塩基などを用いるのが好ましい。反応は溶媒の加熱還流下の温度で行えば数時間で完了する。

上記反応に用いる原料物質 (II) および (IV) は公 知化合物 [J. Med. Chem. 1981, 24, 610 ~ 613 および J. Med. Chem. 1982, 25,

な溶媒中で反応させて化合物 (C) を得る。反応は、 酢酸、メタノール、エタノール、イソプロパノー ルなどのアルコール系溶媒中で行えばよい。 酢酸 は無水の方が好ましい。溶媒の加熱還流下の温度 で反応を行えば数時間で完了する。

次に溶媒の存在下もしくは不存在下に化合物 (C)にハロゲン化剤を加え、窒温から溶媒の加熱 環族下の温度で数分から数時間反応させて化合物 (LV)を得る。N,N-ジメチルアニリン、P-ジメチルアミノビリジンなどを用いれば反応が促進されることがある。ハロゲン化剤としては、三臭化リン、三臭化リン、三臭化リン、オキシタ化リンなどのオキシハロゲン化リンなどを用いればよい。ここで得られた化合物 (LV)は (1)の 工程 B において目的化合物 (L21)および (L22)の 原料物質である。

さらに化合物 (IV) とチオ尿素とをエタノール、 イソプロパノールなどのアルコール系溶媒中、溶 媒の加熱還流下の温度で数分から数時間反応させ 235-242) であるか、または上紀文献記載 と同様の方法により次に示す工程式に従つて合成 される。

(式中、R²,R³,R⁴,X,およびHal¹ は前配と同意義であり、R'はエステル形成基(例えば、メチル、エチル、イソプロピルなどのアルキル)る表わす。

上記において、化合物 (a)と化合物 (b)を適当

て、原料物質 (II)を得る。

YがS以外の場合も同様の反応により原料物質を得ることができる。

本発明目的化合物 (I) は製薬上許容される酸付加塩に変換し得る。この場合使用してもよい酸としては、シュウ酸、マレイン酸、フマル酸、クエン酸リンゴ酸、アジピン酸、コハク酸などが挙げられる。

本発明目的化合物(I)はヒトまたは動物に経口または非経口的に投与し得る。例えば、化合物(I)は錠剤・顆粒剤、飲剤、カプセル剤、液剤などとして経口的に、また注射剤、座剤などとして非経口的に投与される。これらの製剤は、臓形剤、結合剤、崩壊剤、清沢剤、安定剤、矯味緩臭剤などの添加剤を用いて周知の方法に従って製造される。

化合物 (I)を成人の消化性潰瘍疾患の治療に使用する場合、1~500 9/9を1日1回または数回に分けて経口的または非経口的に投与すればよい。

以下に実施例および参考例を挙げて本発明実施

の趙棣を明らかにする。

実施例1

(1) 7 - ペンジルチオ - 3 - メチル - 5 - フェニル ピラゾロ (1,5 - 2) ピリミジン 3

7-メルカプト-3-メチル-5-フェニルピラゾロ(1.5-2)ピリミジン1 3.6 g と炭酸カリウム(以下、K2CO3と略す。)2.1 g とをDMF75 mi中に懸露し、0 Cで臭化ペンジル2 3.0 g を滴下後、混液を窒温にもどし、3時間慢拌する。反応液を減圧濃縮し、残渣を水に加え、酢酸エチル(以下、AcOBに と略す。)で抽出する。抽出液を水洗し、無水芒硝で乾燥し、溶媒

化合物 3 4.8 9をジクロロメタン300 wに 溶かした溶液に四-クロロ過安息香酸 4 (純度:80%) 4.5 9を0℃で徐々に加え、3時間慢拌する。折出する結晶を声去し、戸液を飽和炭酸水業ナトリウム水溶液および飽和塩化ナトリウム水溶液で取次洗浄し、乾燥後、溶媒を留去する。得られる残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付してジクロロメタンおよびジェチルエーテルで順次溶出後、ローヘキサンで結晶化させて領記化合物 5 3.7 9 (収率:74%)を得る。四・P・:139~141℃(AcOEt- ローヘキサンより再結晶)。

を留去して得られる段流をn - ヘキサンで結晶化 させて標記化合物 3 4.8 9 (収率: 9 7 %) を得る。

m·P·: 126~127℃ (AcOEt-n-ヘキサンより再結晶)。

元業分析: (C₂₀H₁₇N₃Sとして)

計算值(%): C,7248;H,5.17;N,12.68;

S , 9.6 7

実測値(%): C.72.54; H.4.91; N,12.46; S.9.71。

IR (Nujol): 1590 cm -1 .

NMR (CDC & 3) 8: 2.40 (3H, s), 4.37 (
2H, s).6.92 (1H, s), 7.88
(1H, s), 7.17-8.13 (10H,

(2) 7 - ベンジルスルフイニル - 3 - メチル - 5 -フエニルピラゾロ (1,5 - 2) ピリミジン <u>5</u>

(以下余白)

元素分析: (C₂₀H₁₇N₃SOとして)

計算值 (%): C,69.14; H.4.93; N,

1 2.0 9 ; \$, 9.2 3

実朗值 (%): C, 69.10; H, 4.82; N,

1 2.0 4 ; 5 , 9.2 9 ,

IR (Nujol): 1610.1080cm -1.

NMR (CDC & 3) 8; 248 (3H, 4),

4.62(2H, s), 6.73-8.17

(10H,m),7.20(1H,s),

8.00(1H, s).

<u> 実施例 2 ~ 7 4</u>

(式中、R¹,R²,R³, およびR⁴ は前記と同

特局昭61-57587(8)

激機であり、XはC-R⁵ またはNであり、R⁵ は 前記と同意鏡であり、Haℓ はハロゲン(塩素、 臭素、ヨウ素など)を扱わす。)

化合物 (II) と K 2 CO 3 を DMF 中に懸濁し、冷却下の温度または窒温で化合物 (II) または化合物 (III) の塩を加えた後、混液を窒温にもどし、数時間操拌する。反応液を減圧濃縮し、残渣を水に加え、折出する結晶を严取し、熔媒抽出後、抽出液を水洗し、乾燥し、溶媒を留去する。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付して適当な溶離剤で溶出するか、または溶媒から結晶化させて化合物 (Ia1) を得る。

(式中、 \mathbb{R}^1 , \mathbb{R}^2 , \mathbb{R}^3 , \mathbb{R}^4 . および \mathbb{X} は前記と同意義である。)

細を示し、さらに表3に化合物 (Ia2)の製造のための反応条件の詳細を示す。但し、実施例19,27.28,40,64,65 および74では化合物 (Ia2) (スルフイド体)の製造は行っていない。

要 4 に化合物(I a 1)の物理恒数を示し、表 5 に化合物(I a 2)の物理超数を示す。但し以後の表 1 から表 1 4 中で用いる略号は以下の意味を有する。Ac: アセチル; Pr: プロピル; Et:エチル; Me: メチル; Ph: フエニル: 2-P): 2 - ピリジル; (d):分解点; rh: 室温。

(以下余白)

化合物 (Ia1)をジクロロメタン中またはクロロホルム中に溶解し、冷却下の温度で四一クロロ通安息香酸 (純度 8 0 %)を加えた後、冷却下の温度または窒温にて数時間提拌し、窒温付近の温度で次の (1),(11),(12) などの方法に従つて後処理をして、化合物 (Ia2) を得る。

(I)無水芒硝で乾燥し、溶媒を減圧濃縮し、残渣 をシリカゲルクロマトグラフィーに付して精製し、 適当な溶媒で結晶化させる。

(II) 飽和炭酸水業ナトリウム水および/または飽 和塩化ナトリウム水などで洗浄し、無水芒硝など で乾燥し、必要に応じてシリカゲルカラムクロマ トグラフィーに付した後に適当な溶媒で結晶化す る。

・ 間溶媒としてクロロホルムを用いた場合は、炭酸ナトリウム水溶液で洗浄後、クロロホルム層を分離して水洗し、クロロホルムを留去する。

表 1 に実施例 2 ~ 7 4 で得られた化合物 (Ia1) および化合物 (Ia2)の構造および収率を示し、表 2 に化合物 (Ia1) の製造のための反応条件の群

過酸化物		
	(Ia_1)	(子)のとも
NCH2-Ha1 R. (AII)		(A) X=0-R ⁵ ; R ³ =R ⁴ =B (水発原子)のとき
	(H)	(A) X=0-R ⁵ ;

(\$)	化合物()。	61.0	53.0	80.9	66.2	97.2	78.5	62.2	53.6	49.3	95.0	58.8	78.3	. 64.3	33.0	68.0	95.9
以本	化合物 (14)	0.66	71.0	97.1	94.2	92.4	6.16	0.06	1.94 ·	70.9	93.9	95.5	97.5	92.8	4.78	98.0	93.9
٦	¥	Мо	2	*	ž	ž	ž	£	셙	Æ	. #	#	Æ	Æ	a .	-COORt	#
7	R	æ	Æ	×	m	2	ş	Æ	£	£	=	×	*	Ħ	m	· X6	ş
1	K	2-Py	Ĭ	. &	2-Py	£	2-Py	æ	2-Py		ą	2-Py	æ	2-Py	**************************************	掘	£
被無例	Z	a	'n	₫.	•	٠	7	۰.«	۵	ot C	ជ	12	13	77	£t	91	17

$\overline{}$
8
6
ħ
$\overline{}$
_
拟

(%)	化合物 (序) 化合物 (序)	62.1	ı	78.8	62.9	82.0	64.3	35.7	98.5	85.5	ı	1
以	化合物 (14)	91.5	98.0	72.9	89.7	88.2	95.3	1.66	97.1	83.3	89.6	81.7
7	X.	ш	×	a	Æ	Ħ	#	H	, #	#	"	Ħ
25	*	Мө	Me	× e	¥.	ЪЪ	ų.	æ	g.	£	£	P.
1	ı ¤	2-Py	Ho We	ą.	2-Py	Ph	2-Py	Mo.	No.	Coost	-cop	LS NH (HZ
東臨風	-2	18	61	8	21	22	23	24	52	56	27	28

1 (804)

(B) X=N (監集原子)のとき

# (S)	(C (P 12)	70.0	24.0	52.0	72.0	85.0	63.0	75.0	83.0	68.0	84.0	14.0	•	85.0	48.0	75.0
X	代 (18.)	73.0	0.66	0.66	93.0	92.0	%	95.0	100.0	0.96	0.66	46.0	84.0	39.0	78.0	42.0
3	×	#	×	pci	×	×	×	×		×	×	×	m	*	2	ž
7	×	¥,e	2	ž	£	2	3	3	ž	3	. 3	ş	£	ž	ş	ž
2,	¥	×	ž	*	ş	2	ž	3	3	3	2	ş	\$	\$	ž	ž
7	¥.		£		φ	¢	P	Ö				2-Py	H. C.	æ	£	\$
東施伊	£	68	೭	4	. %	ä	*	ĸ	×	32	. 8	8	g	4	42	\$

~	乗
-	3
6	6
¥	_
J	18
ò	\$
	4
聚	4
	Ξ

事 (多)	化合物(馬) 化合物(馬)	001 -	58.6	- 100	59.8	•	·1	20.0	89.4	75.5	56.8	- 100	- 100	71.7	91.3	
턵	化合物(吗)	90.2	85.0	92.0	- 100	54.0	97.0	1000	78.6	88.3	8.89	77.6	75.4	86.0	95.4	65.2
<i>≠</i> _µ	٤	Ħ	M	×	×	¤	×	#	÷	. g	*	*	*	*	4.4	#
64	•		Ħ	m	×	×	Ħ	#	====	¤	×	×	×	#	m	*
۲ ₀	•	£	\$	\$	2	ş	\$	ž	*	2	Š.	2	ž	ż	ž	£
ī,	:				No ₂	2-Py			æ		Þ.		P		7a	٠ ھ
東施例	£	99	. 19	62	63	3	\$9	99	67	88	69	2	12	72	2	7.

金組にもないない。	反応時間 (時間)	, 4 *	N	a	a	N	и	v	v	n	N
名合物(日 または(日)	の類を記せ 5個度 ('0')	٥	ņ	i,	s	p.	E	•		E	
#	DMC (m1)	100	3.5	39	8	8	S.	80	80	21	15
東田田	x2C03 (6)	e. 4	0.545	0.552	۲.1	0.484	0.968	0.415	0.93	0.691	0.415
	(田)	3.6	44.0	905.0	0.656	.0.443	0.574	0.38	0.492	0.555	0.38
(8) # E	化合物	CH_CH_CH_201.E01	CH2C W.HO1	CH2CH2C1	C1 .HC1	042°C1	Š	Con	107	N. S.	O 2 C T
#	化合物 (11)	8.4	0.63	0.661	0.661	0.627	0.627	0.91	0.91	0.758	0.453
実施	E 2	8	~	4	'n	9	^	æ	٥	91	ជ

4

8

96.0

0.57

1.8

8

2

(402)

(1)化合物 (Is₁)の製造

嵌

(C合数(W) 対金温にも たは(W)の とした後 接を加えるの反応時 温度::) (M) (で) (M) (時間)

跁

3

з

DAG" (m1)

K2CO, (6)

Ê

23

41

क्र

r.t.

8

0.968

0.574

ដ

0.317

2.23

5

0.83

ä

		1											
#	化合物 (11)	0.529	0.568	0.682		0.682	0.95	196.4.0	99.0	9	Ţ.	0.965	0.84
実施	医型	77	ជ	14		27	91	17	18	,	2	8	21
	Ne 1	************											
室間にも どした後	の反応時間 (時間)	-	3.7	8.	1.5	1.0	1:0	a	4	2.5	4		.
化合物(国) または(国)	2個を加入 2個度 (0)	sa fa	8			8		ā	0	ų t		8	5
**	DNG (m.1.)	Ħ	50	15	25	50	25	80	10	10	80	01	œ
東田田	x ₂ co ₂ (ε)	0.415	1.1	0.83	169.0	0.533	69.0	1-1	0.85	6.85	0.59	0.85	0.59
	(回)	0.38	0.656	0.667	1.2	_CH2Br1.45	. 0.95	0.908 .c1 .HC1	0.85	92.0	0.62	0.87	0.62
(Mに 内 に) の は () は は は は は は は は は は は は は は は は は	化合物	CH2 CH2 C1	\$ -	61.HC1	NC CH ₂ Br	Etcco CH2	COCH ₂ Br	HH AH AH	снэг				į Ž
in in its	化合物 (11)	0.682	606.0	0.682	1.14	606.0	41.1	606.0	н	- 1	0.72		0.72
実 強	医 .老	22	ล	7	25	56	27	28	29	క్ట	ĸ	32	33

7

0.415

0.38

CH2C1

2

6.7

೭

1 .HC1

9

0.57

9

0.57

2

99.0

9.78

T. t.

ទ

0.57

ទ

9.66

0.61

o.

ន

2.48

ទ

0.83

0.39

0.59

0.78

2 (404)

(た合物(国) 質値にも または(国) どした袋 の質を加え。の反応码 る個版。 図(時間)

臤

()

DIG (BL)

x2co2(e)

 $\hat{\boldsymbol{\Xi}}$

2

្ព

9. 8.

0.97

ន

0.97

ទ

9,6

0.97

, A	10名中2011日本	₩ 52 :	ह] {	\(\frac{1}{2}\), \(\frac{1}{2}\)						<u></u> 2, C	2
	2 0	#	(工)	н			27.0	0.72	4	0.78	0.78	0.78	0.78	
4 3		帐章	1 E 2	g	35	38	8	8	8	3 3	22	3	** **	
F	17 St	なな	(回)						a			п	rl .	п
	がない。	の反応時	高(時間)	<i>*</i>	•		₫.							
	(公合物(国) 監備にも または(国) ソニナ学	の描を技	温度(*0)	i i	•	•		*	F .				•	•
	*		D9.G (a.1.)	60	. X.	70	2	. 50	50	50	°2		50	00
	敗	ł	x2co3(6)	0.59	1.8	92.0	92.0	0.91	0.91	0.55	0.91	0.91	0.91	0.55
			(<u>n</u>)	1 9.0	0.99	0.63	0.81	96.0	96.0	0.57	1.07	1.07	1.07	0.78
(1)化合物 (1b ₁)の製造	6) * 1:	4	化合物	Ke Co	into i	Š				S S	Ş	ig ig ig ig ig ig ig ig ig ig ig ig ig i		00 01
() B	±	ㅂ	化合物 (1)	0.72	. 21.1	0.97	0.97	-	-	9.6	ન	-	٨	9.0
(1)化合	聚	粗	图名	97		87	6.4	ž	x	22	53	35	55	26
_														

-875-

2.5

8

0.55

9.0

99

(1)化合物 (la¹)の製造 (406) 权

化合物(皿) 盗温にも または(型) どした後 の塩を加えるの反応時 温度(で)間(時間)

Ħ 跁

民

(%)

ı≾

#

実 施 妈

DMG (m1)

K2CO3(8)

 $\hat{\mathbf{E}}$

\$3

41

充

4

r.t.

20

0.55

0.78

2

0.33

1.5

8

0.53

0.77

J											
	化合物		9.6	9.0	9.6	9.6	9.0	9.6	9.0	-г	н
9	医 ź	2	.57	88	8	3	19	62	63	3	65
		4-4	の反応時 間 (時間)	т.	<i>H</i>	н	. .	н		Н	8. 5.5
		化合物 (国 または(国)	の増を加え る温度 ('C)	r.t.	=	E				•	.
		*	DNG (m1)	04	15	15	25	25	રા	50	25
		- 関	K2CO3 (8)	8	99.0	99.0	99.0	99.0	99.0	44.0	0.26
			Ŋ,								
	•		(国)	1.85	0.71	0.71	0.79	0.79	0.79	4.0	0.31
	(1) 化合物 (la1) の製剤	i	化合物	13.	<u></u>	ç Ş		<u></u>		Ş	ë
	冗合物 (##	化合物 (II)	2.4	8.0	8.0	9.0	8,0	9.0	9.0	0.55
	3	実施	图名	49	68	69	20	72	72	23	7.7

20

. 0.55

0.62

8

0.55

.0.68

8

0.55

೭

0.91

1.09

8

0.91

8

0.55

(1)化合物 (1a₂)の製造

る(そのな)ななので、のは、

数 S (その1) (8)化合物(1+g)の製剤

東超	# %	R (9)	鐵段		反応温度	反語
52	化合物(馬)	m-700過 安息客酸	(使用量.=	. #6)	(6)	
~	6.4	7.8	CH2C12 h	004	ò	Ĺ
•	0.533	9.0	CH ₂ C1 ₂	80	Υ.	
	0.639	0.735		8	-10 - 10	
~	0.641	0.755	CHC1,	2	-10 - 10	
9	0.534	0.561	CHC1,	20	-10 - 10	
~	0.541	0.561	CHC1,	2	-10 - 10	
a 0	0.59	0.32	CHC1,	8	-10 - 0	
0.	0.592	0.541	CHC1	04	-10 - 10	
20	0.588	0.28	CHC1,	30	-10 - 5	
=	0.483	0.604	CHC1	40	-5 - 10	
9	909.0	0.701	CHC1,	8	-s - 10	
2	0.571	0.544	CHC1,	40	-5 - 10	
4	0.637	409.0	CHC1,	9	-5 - 5	•
5	0.753	0.431	CHOIL 3	20	-5 - 5	
بو	0.44	0.5	CH CH SCI 2	20	2	
17	0.511	0.604		04	0 - 10	
81	0.641	0.755		Š	-5 - 10	
81		•		•	•	
2	94.0	0.45	CHC1,	9	-10 - 10	
7	99.0	0.57	CECT	og Q	0 - 10	
2	9.4.0	0.323	CHC1,	2	-10 - 10	
ລ	8.0	8	CHC1,	9	•	
2	0.733	0.604	CHC1,	2	-5 - 10	
2	0.514	0.452	CHC1,	8	-5 - 5	
92	0.584	0.452	CHC1,	8	-3 - 3	
2	,	,	•		•	
28	,		•		,	_
9	•					_

张籍	# 23	(8)	经	反応強度	区
125	化合物(内)	m-700温 安息脊酸	(使用量, #/)	<u>(6)</u>	2 2
R	1.08	69.0	систэ во	-20 + 0	
ส	0.58	0.41	CEC1 3 20	-20 - 0	2.5
z	0.87	0.62	CEC1 3 20	-15 - 0	4.5
3	0.58	0.41	CHC13. 20	-20 - 0	<u></u>
お	0.91	0.70	CH01, 20		~
35	0.92	0.62	CHC1,3 20	-15 - 0	2.3
፠	0.92	0.62	CHC1,3 20	-13 - 0	÷.
27	0.57	14.0	CHC1, 10	320 - 0	-
8	0.60	0.43	CECL ₃ 15	-20 - 0	3.5
8	0.81	98.0	CHC1, 20	۰	_
2	1	•	1	1	
7	0.41	0.47	CHC1, 20	•	<u>^</u>
~	0.57	0.41	CHOL 3 15	-20 - 0	3.3
_	0.45	0.31	CHC1,3 15	-30 - 0	3.5
3	3.0	0.41	CHC1,3 15	-20 - r.t.	•
~	94.0	0.31	CHC1, 15	-20 - 0	4
	0.53	96.0	CEC1, 15	-20 - 0	3.5
7	0.42	0.31	CEC1, 10	-20 - F.t.	3.5
9	1.0	0.73	CHC1, 15	-20 - 0	3.5
2	1:1	0.59	CHC1,3 15	-20 - 0	n
8	-	0.79	CEC1, 30	•	~
	1.2	\$ 0	снст3 . 30	0 - 10	4
ď	0.85	0.72	CHC1, 30	0 - F.t.	_~
5	-	0.74	CKC1, 30	-10 - r.t.	4
\$	1.16	98.0	CHC1, 30	-10 - r.t.	80
25	1.25	-	CHC1, 30	-5 - r.t.	6.5
28	1.02	0.73	CEC13 30	÷. ÷.	•
22	1.08	8.0	CHCI	1	:

区時応聞	(時間)	12.5	80	9	'n	9	4	ı	1	4	n	4.5	. 47	8.5	œ	8.5	80	1
反応温度	(o.)	0 - B.t.	0 - r.t	ų	H .t	n.t.	4 . 4	ı	1	r.t.	0 - F.t	0 - r.t.	0 - r.t.	0 - r.t.	0 - r.t.	0 - r.t.	0 - F.t.	ı
数	(使用量;*/)	8	30	30	30	30	30	•	1	8	92	5 0	, 50	50	50	20	20	i
腔	(使用)	снст	CHC13	CHC13	CHC13	CHC13	CEC13	1	1	CHC13	CHC13	CHC13	CHC13	CHC13	CHC13	CHC13	CHC13	1
(8)	m-クロロ過 安息香酸	92.0	0.63	0.74	99.0	92.0	0.77	ı	1	0.79	2.44	6.0	0.56	0.7	0.73	0.87	0.62	1
等 公 书	化合物(la,)	1.25	0.88	98.0	48.0	96.0	н	ı	ı	1.02	2.83	1.13	0.7	0.93	0.97	1.1	0.79	ı
锹蓷	军之	58	. 59	09	19	. 29	63	79	65	99	29	89	69	2	77	72	73	74

表 4(その1)

実施例 10.	融 点. (*c)	実施例 Na.	融点 (*c)
2	138 - 140	17	95 - 97
3	173 - 175	18	98 - 99
4	145 - 147	19	154 - 156
5	121 - 123	20	170 - 172
6	125 - 126	21	122 - 125
7	125 - 127	22	129 - 131
8	204 - 206	23	125 - 127
9	179 - 181	24	167 - 169
10	173 - 175	25	157 - 159
11	107 - 108	26	96 - 98
12	98 - 99	27	135 - 137
13	177 - 178	28	234 - 235(d)
14	166 - 168	29	118 - 121
15	162 - 164	30	
16	188 - 190	31	110 - 113
	<u></u>	<u> </u>	<u> </u>

表 4 (その2)

実施例	(°C) 点 顧	実師例 144	融点(℃)
32	109 - 112 (a)	51	168 - 170
33	89 - 92 (d)	52	•
34	99 - 101	53	162 - 164
35	. 102 - 105	54	177 - 179
36	124 - 127	55	182 - 184
37	101 - 105	56	•
38	. 82 - 85	57	•
39	107 - 108	58	•
40	206 - 209 _(d)	59	*
41	89 - 91	60	*
42	114 - 116	61	*
43	92 - 93	62	•
44	76 - 78	63	*
45	95 - 98	64	141 - 143
46	81 - 83	65	186 - 188
47	82 - 84	66	*
48	•	67	148 - 150
49	•	68	•
50	159 - 161	69	136 - 138

表 4 (その3)

実施例 No.	融点(*c)
70	168 - 170
71	• •
72	•
73	•
74	143 - 145

* の化合物について NMRのデータを次に示す。

表 4(その4)

実施例 10.	NMR(CDC13) 5ppm
30	2.27(3H,s), 2.58(3H,s), 4.00(2H,s), 8.43(1H,s)
48	2.62(3H,s), 4.60(2H,s), 8.37(1H,s)
49	2.63(3H,s), 4.60(2H,s), 8.47(1H,s),
52 52	2.62(3H,s), 4.37(2H,s), 6.67(1H,s), 6.8-7.53(4H,m), 8.33(1H,s)

表 4 (その5)

実応例 No.	NMR (CDC1 ₃) бррш
56	2.65(3H,s), 4.55(2H,s), 6.8(1H,s), 7.27-7.6(3H,m), 8.43(1H,s)
57	2.72(3H,s), 4.75(2H,s), 7.02(1H,s), 7.23-7.6(3H,m), 8.47(1H,s)
58	2.67(3H,s), 4.52(2H,s), 6.78(1H,s), 6.9-8.0(4H,m), 8.43(1H,s)
59	2.63(3H,s), 4.48(2H,s), 6.77(1H,s), 7.4-7.8(4H,m), 8.43(1H,s)
· 60	2-35(3H,a), 2.63(3H,a), 4.38(2H,a), 6-78(1H,a), 7-03-7-47(4H,(a-b)q), 8-45(1H)
61	2.63(3H.s), 3.8(3H.s), 4.37(2H,s), 6.77(1H.s), 6.8-7.4(4H,(a-b)q), 8.42(1H)
62	2.63(3H,s), 4.55(2H,s), 6.78(1H,s), 7.2-8.37(4H,m), 8.45(1H,s)
63	2.62(3H,s), 4.5(2H,s), 6.65(1H,s), 7.33-8.23(4H,(a-b)q), 8.3(1H)

表 4 (その6)

実施例 Na.	NMR (CDC13) öppm
66	2.65(3H.s), 4.35(2H.s), 5.98(2H.s), 6.63-7.0(4H.m), 8.43(1H.s)
68	2.62(6H,s), 4.45(2H,s), 6.78(1H,s), 6.9-7.63(4H,m)
. 71	2.60(6H,s), 4.37(2H,s), 6.67(1H,s), 7.07-7.66(4H,m)
72	2.57, 2.59(6H,各s), 4.34(2H,s), 6.63(1H,s), 7.33(4H,s)
73	0.83-1.2(3H,t), 1.56-2.23(2H,m), 2.57(3H,s), 2.7-3.1(2H,t), 4.37 (2H,s), 6.65(1H,s), 7.2-7.53(5H,m), 4.48(2H,s), 7.2-8.13(11H,m), 8.47 (1H,s)

			元	茶 分	析			
実施例 No.	藏 点(°C)	分录式	計算値	(%)	実		值	(%)
			C H N	_S	C	<u>H</u>	N	<u>s</u>
2	129 - 130	C ₁₉ H ₁₆ N ₄ SO	65.50 4.63 16.08	9.20	65.49	4.57	15.91	9.43
3	149 (d)	C ₁₈ H ₁₇ N ₅ SO	61.52 4.88 19.93	9.12	61 - 12	4.88	19.64	8.93
4	101 - 103	C14H13N3SO	61.97 4.83 15.49	11.82	62.12	4.84	15.45	11.75
5	178 - 180	C13H12N4SO	57.34 4.44 20.57	11.77	57 - 54	4.50	20.32	11.55
6	144 - 146	C ₁₅ H ₁₅ N ₃ SO	63.14 5.30 14.73	11.23	63.12	5.41	14.63	10.95
7	140 - 142	C ₁₄ H ₁₄ N ₄ SO	58.72 4.93 19.57	11.20	58 - 67	4.96	19.31	11.01
8	229 - 230 (d)	C25H19N3SO	73.33 4.68 10.26	7.83	73 - 19	4.80	10.26	7.89
9	201 - 203 (d)	C24H18H4SO	70.22 4.42 13.65	7.81	70.61	4:52	13.62	7.75
10	220 - 221 (d)	C27H24N4SO2	69.21 5.16 11.96	6.84	69.34	4.94	11.92	6.77
11	167 - 171	C13H11N3SO	60.68 4.31 16.33	12.46	60.53	4.36	16.15	12.1
12	129 - 131	C ₁₂ H ₁₀ N ₄ SO	55.80 3.91 21.69	12.41	55.92	3.73	21.39	12.2
13	171 - 173	C ₁₉ H ₁₅ N ₃ SO	68.45 4.53 12.60	9.62	68 - 84	4.26	12.63	9.5

表 5(その2)

ater ide 104					元	菜.	分	析		
突旋例	融 点 (C)	分子式	at	算	値	(%)	奥	測	値	(%)
·		ļ	С	H	N	<u>s</u>	С	H	N	S
14	166 - 168	C ₁₈ H ₁₄ N ₄ SO	64.65	4.22	16.75	9.59	65.12	4.05	16.78	9.81
15	208 - 209 (d)	C21H20N4SO2	64.27	5.14	14.28	8.17	64-39	5-17	14.21	8.36
16	150 - 151	C ₁₇ H ₁₇ N ₃ SO ₃	59.46	4.99	12;24	9.34	59 - 35	5.06	12.19	9.16
1 7	131 - 133	C14H13N3SO	61.97	4.83	15.49	11·8ż	61.73	4.85	15.35	11.67
18	133 - 134	C ₁₃ H ₁₂ N ₄ SO	57 - 34	4.44	20.57	11.77	57.42	4.49	20.55	11.81
19	-	-		-				_	•	
20	165 - 167	C ₂₀ H ₁₇ N ₃ SO	69 • 14	4.93	12.09	9.23	69.55	4.74	12.31	9.30
21	190 - 192.	C ₁₉ H ₁₆ N ₄ SO	65.50	4.63	16.08	9.20	65.50	4.36	16.07	9.03
22	117 - 119	C ₁₉ H ₁₅ N ₃ SO	68.45	4.53	12.60	9 • 62	68.58	4.40	12.73	9.43
23	131 - 133	C ₁₈ H ₁₄ N ₄ SO	64 - 65	4.22	16.75	9.59	64.36	4.11	16.61	9.32
24	160 - 162	C21H20N4SO2	64.27	5.14	14.28	8.17	64.21	5.00	14.33	8.14
25	205 - 207	C ₂₀ H ₁₄ N ₄ SO	67.02	3.94	15.63	8.94	67.08	4.24	15.62	8.92
26	137 - 139	C22H19N3SO3	65.17	4.72	10.36	7.91	65.25	4.83	10.39	7.87
27	-	_		_				-	•	
28	-	_		_				_	-	
29	152 - 156	C8H:0N4SO	45.70	4.79	26.65	15.25	45.77	4.67	26.51	15.22

表 5(その8)

実施例						元	素	分	析		-	
Na.	融 点 (*C)	分子式	C	B† H	*	催·(6	%)	С	夹	D) N	位 (4	%)
	· · · - · · · ·		+					 				_
30	169 - 172	C14H14H403	58.71	4.93	19.56	11.19	_	58.01	5.01	19.45	10.99	
31	138 - 141	C14H13N4F0S	55.25	4.36	18.42	10.53	6.24	54.83	4.22	18.23	10,72	6.41
J2	138 - 142	C14H13N4F0S	55.25	4.36	18.42	10.53	6.24	55.28	4,22	18.41	10.66	6.75
23	158 - 160	C14E13H4F0S	55.25	4.36	18.42	10.53	6.24	55.06	4.40	18.33	10.53	6.47
34	165 - 168	C14H13H4SC10	52.42	4.08	17.46	9.99	11.05	52.26	4.02	17.38	10,13	C1 11.35
35	141 - 142	C14H13N4SC10	52.42	4.08	17.46	9.99	11.05	52.49	4.05	17.41	9.96	C1 11.19
36	155 - 158	C14H13M4SC10	52.42	4.08	17.46	9.99	C1 11.05	52,42	4.08	17.46	9.99	11.35
37	152 - 155	C15H16N40S	59.98	5.37	18.65	10.67		59.76	5.41	18.48	10.58	
38	137 - 138	C15H16N4O2S	56.94	5,10	17.71	10.13		56.89	5.11	17.61	10.10	
79	131 - 134	C13H13H5SO	54.34	4.56	24.37	11.16		54.47	4.68	24.21	10.95	
40	-	-			_					_		
41	155 - 157	C9H12H4S0	48.20	5.39	24.98	14.29		48.19	5.37	24.87	14.23	
42	139 - 141	C15H16N4SO	59.98	5.37	18.65	10.67		59、86	5.27	18.70	10.36	
40	174 - 177	C ₁₅ H ₁₅ H ₄ FOS	56.59	4.75	17.60	10.67	5.97	56.53	4.78	17.59	10,11	6.12
44	177 - 179	C15H15H4C10S	53.81	4.52	16.73	9.58	C1 10.58	53.93	4.42	16,60	9.55	C1 10.74
45	118 - 120	C16H18H409	61.12	5.77	17.82	10,20		61.14	5.72	17.62	9.55	

表 5(その4)

eter Has MOL]	1			元	菜	分	析			
実施例	融 点 (°C')	分子式		at	算	值 (%)		奥	測	值 (%)
No.		<u> </u>	c	н	N.			С	Ħ	N.	S	
46	147149	C ₁₆ H ₁₈ H ₄ O ₂ S	58.16	5.49	16.96	9.70		58.12	5.43	16.77	9.53	
47	155 157	C14H15N5SO	55.79	5.02	23.24	10.64		55.71	5.15	23.05	10.67	
48	170 - 172	C ₁₅ H ₁₆ H ₄ SO	59.98	5 - 37	18.65	10.67		60.18	5.38	18.56	10.57	
49	137 - 139	C ₁₅ H ₁₅ N ₄ SC10	53.81	4.52	16.73	9.58	C1 10.59	53.43	4.47	16.72	9.58	C1 10.56
50	166 - 168	C ₁₃ H ₁₁ N ₄ SFO	53.78	3:82	19.30	11.05	6.54	53-73	3.74	19.20	11:07	6.75
51	170 - 172	C ₁₃ H ₁₁ H ₄ SFO	53.78	3.82	19.30	11.05	6.54	53.50	J.81	19.20	11.08	_6.66
52	152 - 154	C ₁₃ H ₁₁ N ₄ SPO	53.78	3.82	19.30	11.05	6.54	53.78	3.98	19.16	11.19	6.55
53	192 - 194	C13H11N4SC10	50.89	3.61	18.26	10.45	11.56	50.85	3.73	18.21	10.39	11.65
54	196 - 198	C13H11N4SC10	50.89	.3.61	18.26	10.45	11.56	50.89	3.74	18.25	10.46	C1 11.45
55	156 - 158	C ₁₃ H ₁₁ N ₄ SC10	50.89	3.61	18.26	10.45	11.56	50.92	3.70	18.20	10.35	C1 11.43
56	188 - 190	C13H10H4SC120	45.76	2.95	16.42	9.40	C1 20.78	45.68	2.92	16.38	9.28	.C1 20.78
57	223 - 225	C ₁₃ H ₁₀ N ₄ SC1 ₂ C	45.76	2.95	16.42	9.40	20.78	45.64	3.07	16.32	9.18	.C1 20.64
58	191 - 193	C ₁₃ H ₁₁ N ₄ SIO	39.21	2.78	14.07	8.05	31.87	39.25	2.91	14.02	8.28	31.99
59	150 - 152	C14H11N4SF30	49.41	3.26	16.46	9.42	16.75	49.30	3.27	16.31	9 • 64	16.44
60	124 - 126	C ₁₄ H ₁₄ N ₄ SO	58.72	4.93	19.57	11.20		58 - 65	4.96	19.38	11.01	
61	120 - 122	C14H14N4SO2	55.61	4.67	18.53	10.61	.	55 - 55	4.68	18.33	10.48	

表 5(その5)

ete tte Oil							元	茶	分	析			
実趣例	融 点	(°C)	子式	. [at	算 {	直 (%)			実	201	值 (*	6)
No.				С	н	N	S			R		s	
62	226 - 228	c,	3 ^H 11 ^N 5 ^{SO} 3	49.20	3.49	22.07	10.11		49.34	3.53	21.98	10.05	
63	155 - 157		3 ^H 11 ^N 5 ^{SO} 3	49.20	3.49	22.07	10.11		49.24	3.52	21.98	9 • 97	
64	-		-	•		-					-		
65	_	ŀ	_		•	-					_		
66	161 - 163	c ₁	4H12N4SO3	53-15	3.82	17.71	10.14		53-15	3.78	17.60	10.30	
67	112 - 114	c ₁	4H14N4SO	58.71	4.93	19.57	11.20	P	58.98	4.95	19.50	11.11	y
68	141 - 143	c ₁	4 ^H 13 ^N 4 ^{SFO}	55.25	4.31	18.41	10.54	6.24	55 • 35	4.36	18-39	10.52	6.34
.69	129 - 131		4H ₁₃ H ₄ SPO		4.31		10.54	6.24	55.46	4.41	18-31	10.51	6.43 C1
70	211 - 213		4H ₁₃ N ₄ SC1		4.08	17.47	10.00	11.05	52.45	J.86	17.37	9.70	10.88 C1
71	167 - 169		4 ^N 13 ^N 4 ^{SC1}		. 4.08	17-47	10.00	11.05	52.65	4.01	17.23	9.70	11.21 C1
72	168 - 170	c ₁	4H ₁₃ N ₄ SC1	0 52.41	4.08	17.47	10.00	11.05	52.16	4.12	17.37	9.99	11.08
73	114 - 116		6 ^H 18 ^N 4 ^{SO}		5.77	17.82	10.20		61.27	5.74	17.77	10.13	
74	_	, T	-			-					-		

宴旅例 7 5

(1) 7 - (4 - チオカルバモイルベンジルチオ) -5 - フエニルピラゾロ (1,5 - 1) ピリミジン<u>7</u>

(式中、Et·はエチルを表わす。)

元衆分析:(C₂₀H₁₆N₄S₂ として)

ールより再結晶)。

計算值 (%): C,63.80; H,4.28; N,

14.88; 5, 17.03

実到值 (%): C,63.93; H,4.37; N,

14.83:5,16.87.

(2) 7 - (4 - チオカルパモイルベンジルスルフイニル) - 5 - フエニルピラゾロ〔1,5 - 2〕ピリミジン8

(1)で得た化合物 7 0.753 9 のクロロホルム50 **記答に水冷下、m-クロロ過安息香酸(純度80%) 0.56 1 9を加え 2 時間 4 5 分操拌する。10 ** 段酸ナトリウム水溶液を加え、クロロホルム層を分離し、水洗後、クロロホルムを留去し、残液をシリカゲルカラムクロマトに付し、クロロホルム-メタノール (5:1 v/v)で溶出して標記化 合物<u>8</u> 0.25 g (収率: 31.8 %)を得る。 m.p.: 171~173℃(エタノールより再結 品)。

元素分析:(C₂₀H₁₆N₄S₂O として)

計算值 (%): C,61.20; H,4.11; N,14.27;

S , 1 6.3 4

実剛値(%): C,61.32; H,4.25; N,14.32,

5,16.39.

実施例76

(1) 7 - (4 - カルバモイルペンジルチオ) - 5 -フエニルピラゾロ(1,5 - x) ピリミジン9

2

実施例75-(1)で得た化合物<u>7</u>1.03 fのポリリン酸10 ml 見間放を110 でで2時間提拌する。 反応被に水を加え折出する結晶を戸取し、標配化

ウ素ナトリウム 0.3 8 g を加え、室温で 2.5 時間 振拌する。反応液を減圧下濃縮し、残渣を水、クロロホルムにて順次洗浄し、標配化合物 11 1.0 g (収率: 83.3%)を得る。

m.p.: 174-177℃ (エタノールより再結晶)。 元素分析: (C₂₀H₁₇N₃SOとして)

計算值 06): C, 69.14; H, 4.93; N, 12.09;

S , 9.23

実測値 (%): C, 69.18; H、5.04; N, 12.09; S, 9.03。

(2) 7 - (2 - ヒドロキシフエネチルスルフイニル) - 5 - フエニルピラゾロ(1,5 - 2) ピリミジン 12

12

山で得た化合物 11 0.969のクロロホルム70

合物9 1.19 (収率: 96.9%)を得る。

m.p.: 220~222℃(含水メタノールより 再結晶)。

元素分析: (C₂₀H₁₆N₄SO·H₂Oとして)

計算值 %0: C,63.47; H,4.79; N,14.80;

5,8.47

実測値(%): C,63.18; H,4.58; N,14.73; S,8.59。

実施例77

(1) 7 - (2 - ヒドロキシフエネチルチオ) - 5 -フエニルピラゾロ [1,5 - a] ピリミジン 11

実施例27-(1)で得た7-ベンゾイルメチルチオ-5-フエニルピラゾロ (1,5-a) ピリミジン 10 1.29のメタノール30 w溶液に水素化ホ

w 懸濁液にm-クロロ過安息香酸(純度 8 0 %)
0.6 gを加え、室温で1時間慢搾する。10% 炭酸ナトリウム水溶液を加えクロロホルム層を分離し水洗後、クロロホルムを留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトに付し、クロロホルムーAcOEt (2:1 v/v) で溶出して裸記化合物 12 0.2 4 g (収率: 2 4 %)を得る。

m.p.: 183~184℃(分解)(AcOEt より再結晶)。

元素分析: (C20 H17 N3 SO2 として)

計算值(%): C,66.10; H.4.71; N.11.56; S.8.82

実別値(%): C.66.15; H.4.51; N.11.49; S.8.74。

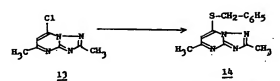
実施例78 ((I)工程B)

(1) 7 - ベンジルチオー 2, 5 - ジメチルー [1, 2, 4

) トリアゾロ (1,5 - a) ピリミジン <u>14</u>

(実施例67-(1)の化合物)

HS-CH₂



水素化ナトリウム 0.1 7 g , (純度 6 0 %,油性)をTHF 1 0 mk に 題面し、0 ででペンジルメルカプタン 0.4 4 g の THF 溶液 1 0 mk を滴下する。数十分操件後、7 - クロロー 2,5 - ジメチルトリアゾロ [1,5 - a] ピリミジン 13 0.5 g の THF 溶液 3 0 mk を滴下する。反応液を窒温に 戻し、30分操件後、減圧下濃縮し、シリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、ペンゼン - A cOE t (1:5)の溶出液から溶媒を留去して標記化合物 14 0.5 3 g (収率:71.5 %)を得る。

m.p.: 148-150℃(エーテルより再結晶)。 NMR(CDCℓ3)&: 2.55(3H, s), 2.57

(3H, 1), 4.37(2H, 1)

6.67 (1H, s), 7.1-7.53

HS-CH₂

7-クロロ-5-メチルトリアゾロ(1,5-2)ピリミジン 16 およびペンジルメルカプタンを用いて実施例 78-(1)と同様に反応させて標記化合物 17を得る。

収率:58.5%。

m.p.: 151-153 (エタノールより再結晶)

元素分析: (C₁₃H₁₂N₄Sとして)

計算值: C, 60.91; H, 4.72; N, 21.86;

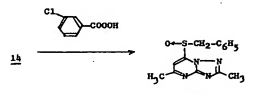
S . 1 2.5 1

実測値: C, 61.00; H, 4.64; N, 21.76;

5,12.26

NMR(CDC₂3) 8: 2.57(3H, s), 4.37(2H, s), 6.76(1H, s).7.1-7.5(5H, m), 8.39(1H, s), (5H,m),

(2) 7 - ベンジルスルフィニル - 2,5 - ジメチル - (
 1,2,4] トリアゾロ (1,5 - 2) ピリミジン 15
 (実施例 6 7 - (2)の化合物)



15

(1)で得た化合物 14 0.71 g, m-クロロ過安 息香酸 (純度: 80%) 0.8 g およびクロロホル ム30 mを用いて実施例 67-(2)と同様の方法で 0 ℃で 2.5 時間反応させて標配化合物 15 を得る。 (収率: 90.4%)本品は実施例 67-(2)で得た 化合物と一致した。

実施例79

(1) 7 - ペンジルチオ - 5 - メチルー (1,2,4)トリアゾロ (1,5 - a) ピリミジン 17

(2) 7 - ペンジルスルフイニル - 5 - メチル - (1, 2, 4) トリアソロ (1, 5 - *) ピリミジン 18

(1)で得た化合物 17 およびm-クロロ過安息香酸を用い実施例 78 - (2) と同様に反応させて標記化合物 18 を得る。

収率:99.7%

m.p.: 125-127℃(エタノールより再結晶)

元素分析: (C₁₃H₁₂N₄SO として)

計算值: C, 57. 33: H, 4.44; N, 20.58;

S. 11.77

実調値: C,57.21; H,4.53; N,20.49;

S,11.70

NMR (CDC₂3) 8: 2.62(3H, s), 4.4-4.77

(2H, (a-b)q), 6.77-

7.5 (6H,m),8.57 (1H, *).

実施例80および81

元素分析: (C₁₂H₁₃N₃S として)

計算值 %): C,62.30;H,5.67;N,18.17

; S , 1 3.8 6

実測値(%): C,62.82;H,5.56;N,18.00;

5 . 1 3.9 1 .

NMR (CDC & 3) 8: 2.33 (3H, 1), 4.33 (2H,

),6.33(1H,),7.03-

7.53 (5H,m),

(ロ) N - (4 - ペンジルチオ - 6 - メチルピリミ・ ジン- 2 - イル)・N' -ヒドロキシアセトアミ, ジン 22a

いで得た 202 109(0.043 mol),オルト酢酸エチル429(0.26 mol)をトルエン400 mk 店かし、酢酸1~2滴を滴下した後、65時間加熱退焼する。反応液を放圧下濃縮し、得られる残渣:(エチルーN-(4-ベンジルチオー6-メチルピリミジン-2-イル)アセトイミデート212) Kヒドロキシルアミン塩酸塩69(0.086 mol)、トリエチルアミン139(0.13 mol)、メタノール150 mlを加え、 盗温

(式中、Ph はフェニルを扱わし、YはSまたは Oを表わす。但し、式 25 および式 26 の化合物 はYがSの場合に限る。)

実施例 8 0 (Y=Sの場合)

(1). 2-アミノー4-ベンジルチオー6-メチルピリミジン 20a

水素化ナトリウム(60%,油性)3.7 g(
0.09 mol)を DMF 40 mlに懸濁し、0 ででベンジルメルカプタン9.5 2 g(0.077 mol)の
DMF溶液30 mlを滴下する。30分機弁後、2
- アミノー4ークロロー6ーメチルピリミジン19
10 g(0.07 mol)を結晶のまま徐々に加え、室温に廃し、1.5 時間慢拌する。反応液を過剰の水600-800 mlに注入し水酸化ナトリウム水溶液で塩基性とし、折出する結晶を声取する。結晶をクロロホルムに溶解し、無水芒硝で乾燥後、減圧濃縮して標記化合物 20a 15.7 g(97.5%)を得る。

m.p.: 119-121で(エタノール・ローヘキ サンより再結晶)。

で 5 時間提拌する。折出する結晶を声取し、アセトニトリルで洗浄後、乾燥すると標記化合物 222 5.76 g (収率: 4 6.5 %)が得られる。

m.p.: 142~144℃(エタノールより再結 晶)。

元素分析: (C₁₄H₁₆N₄SO として)

計算值 (%): C,58.31; H,5.59; N,19.43;

S.11.12

実測値 (%): C.58.41; H,5.59; N,19.25:

S . 1 1.18 .

NMR (CDC & 3) 8: 2.28 (3H, 1), 2.42
(3H, 1), 4.37 (2H, 1),
6.52 (1H, 1), 7.07 - 7.47

(5H,m),

質量スペクトル (M/c): M+288。

(ハ) 7 - ベンジルチオ - 2,5 - ジメチル - (1,2,4) トリアゾロ (1,5 - 2) ピリミジン 232 および 5 - ベンジルチオ - 2,7 - ジメチル -(1,2,4) トリアゾロ (1,5 - 2) ピリミジン 242 (ロ)で得た化合物 222 1.15 g (4 mmol), トリエチルアミン1.2 g (12 mmol) をジクロロメタン60 wに溶かし、窒温でヨウ化・2ークロロー1ーメチルピリジニウム1.1 g (4.3 mmol)を加え、1時間提拌する。反応液を減圧下濃縮し、シリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、ベンゼンーAcOEに (1:5)で溶出し、溶媒を留去して、標配化合物 232 0.52 g (収率:48.2 %)を得る。これは実施例 6 7 ー (1)の化合物と一致した。続いて、AcOEにで溶出する画分より標配化合物 242 0.1 7 g (収率:16 %)を得る。

242 の物理恒数

m.p.: 148~150℃(エーテルより再結晶)。 元素分析:(C₁₄H₁₄N₄S として)

計算值 (%): C,62.19;H,5.22;N,20.73;

S, 11.86

実測値 (%): C,62.24;H,5.09;N,20.75;

S , 1 1.7 6 o

(二) 7 ーペンジルスルフイニルー 2,5 ージメチ

S , 1 1.2 0

突測値(%): C,58.46; H,4.99; N,19.44; S,11.04。

NMR (CDC 23) 8: 2.67 (3H, 1), 2.78 (3H, 1).

 $4.03 \sim 4.63 (2H, (2-b)q)$

7.00 - 7.43 (6H, m) o

質量スペクトル (M/e): M+286。

円で得た化合物 232 0.71 g、m-クロロ過安息香酸(純度:80%)0.89 g , クロロホルム30 wを用いて上記の方法と同様に0℃で2.5時間反応させて化合物 252 を得る。(収率:90.4%)。

これは実施例67-(2)の化合物と一致した。

実施例81 (Y=Oの場合)

(f) 2-アミノ-4-ベンジルオキシ-6-メ チルビリミジン <u>20b</u>

化合物 19 1 0 9 (0.0 7 mol). ベンジルアルコール 1 1.3 9 (0.1 0 4 mol). 水素化ナトリウム (60%) 3.7 9 (0.0 9 mol) および DMF 100 ml より実施例 8 0 - l/l と同様にして

(ハ)で得た化合物 242 19(3.7 mmol)の
クロロホルム30 mi 溶液にm-クロロ過安息香酸
(純度:80%)0.89 gを0 でで徐々に提拌し
ながら加え、更に40分間提拌する。反応液を10
%チオ硫酸ナトリウム水溶液、次いで飽和炭酸水
果ナトリウム水溶液と湿とうし、有機層を分取し、
無水芒硝にて乾燥後、減圧下濃縮し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、ベンゼン・酢酸エチル(1:5)で溶出し、濃縮すると
標配化合物 26a 0.58 g(収率:53%)を得る。

262 の物理値数

m.p. : 156-158で(クロロホルム-ロー ヘキサンより再結晶)

元素分析: (C14H14N450 として)

計算值(%): C,58.72;H,4.93;N,19.57;

模配化合物 20b 1 1.2 g (収率: 7 4.7%)を 得る。

m.p.: 108~110℃(n-ヘキサンより再 結晶)。

元素分析: (C₁₂H₁₃N₃O として)

計算値 06): C,66.95;H,6.09;N,19.52 実関値 06): C,67.19;H,5.90;N,19.28。 NMR(CDC 23) 8:2.22(3H,s),5.28 (2H,s),5.97(1H,s),

7.17~7.5 (5H,m)

(ロ) 2,7 - ジメチル - 5 - ペンジルオキシー (1,2,4) トリアゾロ (1,5 - a) ピリミジ.

実施例 8 0 - 叶と同様に反応させて化合物 <u>24b</u> 0.7 g (収率: 4 2 %)を得る。

m.p.: 112~114℃(エーテルより再結晶) 元素分析:(C₁₄H₁₄N₄Oとして)

計算値 (%): C,66.12;H,5.50;N,22.04

妄阅值 (%): C,66.29; H.5.38; N,22.02 NMR(CDCℓ3) δ: 2.53(3H,s),2.67(3H,s),

5.5 (2H, *), 6.33 (1H, *),

 $7.17 \sim 7.6 (5H, m)$

質量スペクトル (M/e): M+ 254。

実施例82

7 -ベンジルオキシピラゾロ(1,5 - a)ピリ ミジン 28

27

28

ペンジルアルコール 0.433 gのTHF 30 ml

2-ピリジンメタノール3 m(31 mmol)と 水素化ナトリウム 40 m(1.67 mmol)より冷時間製した溶液に7-クロロ-3-メチル-5-フェニルピラゾロ〔1.5-a]ピリミジン 29 /365m(1.5 mmol)を加え、室温下、5時間接押する。反応液に大量の水を加え、折出する結晶を声取し、ジクロロメタンに溶かして、無水芒硝で乾燥後、溶媒を留去する。得られる残盗をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、AcOEにで溶出し、ローヘキサンで結晶化させて標記化合物 30 405m(収率:85%)を得る。

m.p.: 180~181℃(酢酸エチルージクロ ロメタンより再結晶)。

元素分析:(C₁₉H₁₆N₄O として)

溶液に水冷下、50%水素化ナトリウム0.19を加え、30分間慢拌した後、7-クロロピラゾロ(1,5-1)ピリミジン270.3079を加え、2時間慢拌し、THFを減圧留去する。残渣をクロロホルム抽出し、水洗後、クロロホルム層を乾燥し、クロロホルムを留去し、エーテルーローへキサンにて洗浄して概記化合物280.49(収率:88.9%)を得る。

m.p.: 106~108℃(エーテルより再結晶)。

元素分析: (C₁₃H₁₁N₃O として)

計算值 (%): C,69.32;H,4.92;N,18.65 実関値 (%): C,69.57;H,4.72;N,18.73。 実施例 8 3

3 - メチル - 5 - フエニル - 7 - (2 - ピリジ ルメトキシ)ピラゾロ〔1,5 - a〕ピリミジン30

(以下余白)

計算值 (%): C,72.14;H,5.10;N,17.71 実別值 (%): C,72.29;H,4.94;N,17.60。

実施例84

5 - (4 - フルオロフエニル) - 3 - メチルー 7 - フェネチルオキシピラゾロ [1,5 - 2] ピリ ミジン 32

フェネチルアルコール 2 1 0 等(1.7 2 mmol) のTHF 2 wi溶液を水素化ナトリウム 4 0 等(1.67 mmol)のTHF 2 wi態 画液 に 0 ℃にて滴下し、1 0 分間投拌する。これに 7 - クロロー 5 - (4 - フルオロフェニル) - 3 - メチルピラゾロ(1,5 - a) ピリミジン 31 3 9 0 等(1.4 9 mmol) のTHF 4 wi溶液を 0 ℃で流下する。反応液を室

温に戻し、5時間提拌し、濃縮後、残渣を水に加え、AcOEにで抽出し、無水芒硝で乾燥する。溶 蝶を留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグ ラフィーに付し、酢酸エチル・ロ・ヘキサン(1 :2 v/v) で溶出し、ローヘキサンで結晶化さ せて概配化合物 32 450 平(収率:87%)を 得る。

m.p.: 94-96℃(酢酸エチル-□-ヘキサ ·ンより再結晶)。

元素分析: (C₂₁H₁₈N₃FO として)

計算值 (NO): C,72.61;H,5.22;N,12.10;

F . 5.47

実測値 (%): C,72.69; H,5.33; N,12.12;

F.5.60.

実施例 8 5

7 - ベンジルアミノー 5 - (4 - フルオロフエニル) - 3 - メチルピラゾロ〔1,5 - 2〕ピリミジン <u>33</u>

F . 5.72

突測値 (%): C,72.62;H,5.16;N,16.75;

F, 5.79 .

実施例86-99

(式中、 \mathbb{R}^{1} , \mathbb{R}^{2} , \mathbb{R}^{5} , \mathbb{Y} , および \mathbb{Z} は前配と同意義である。)

実施例82~85の方法のうち適当な方法に準 じて表6の化合物を製造した。各化合物の物理値 数を表7に示す。

(以下余白)

7-クロロ-5-(4-フルオロフエニル)-3-メチルピラゾロ(1,5-1)ピリミジン 31390 写(1.49 mmol)のエタノール20 wirk 液にベンジルアミン350 写(3.27 mmol)を加え、3時間湿液する。反応液を濃縮し、大量の水に加え、折出結晶を严取し、AcOEにに溶かした後、無水芒硝で乾燥する。溶媒を留去し、ローヘキサンで結晶化させて標配化合物 33480 号(収率:97%)を得る。

m.p.: 152-153℃(酢酸エチル-ロ-へ キサンより再結晶)。

元素分析: (C₂₀H₁₇N₄F として)

計算值 (%): C,72.27;H,5.16;N,16.86;

没 6

実施例	Y	Z	R1	R 2	R ⁵	仅 字 (%)	方	法
86 ·	0	CH ₂	Ph ·	сн ₃	н	91.9	実施例 8 2	2 に準ずる
87	o	СН ₂	рh	Ph	н	89.7	灾施例8	2 に準ずる
· 88	0	CH ₂	рЬ	н	сн3	79.3	实施例 8 2	2 化準ずる
89 .	0	CH ₂	Pь	CH ₃	сн3	96.8	実施例 8 2	2に準ずる
90	0	СН ₂	Ph	н	Ph	91.2	実施例 8	2に準ずる
91	0	СН ₂	PЪ	CH ₃	PЬ	98.4	実施例 8	2 に準ずる
92	0	CH ₂	. Ph	Ph	P-h	92.7	実施例 8	2に準ずる
93	0	CH ₂	рħ	P h	СН3	86	実施例 8	3 に準ずる
94	0	CH ₂	-CH ₂ N(CH ₃) ₂	P	сн3	81	実施例 8	3 に準ずる
95	0	単結合	Ph	Ph	CH ₃	99	実施例 8	4 に準ずる

実施例 K	Y	z	R 1	R.2	R 5	仅率 (%)	方 法
96	O	CH ₂	→	Рh	СН3	91	実施例84に準ずる
97	o	СН ₂		РЬ	СНЗ	93	実施例84に準ずる
98	0	CH ₂	-CH ₂	Ph	CH3	84	実施例84に準ずる
99	NH	СН2	-CH ₂ -	Ph	сн3	88	実施例85に挙ずる。

丧 7

	·				元	*	分析		•	
実施例	融点(で)	分子式		算 佳	(%)				4 ()	()
*			С	H	N		С	н	N	
86	192 - 194(分解)	C14H13N3O	70.28	5,48	17. 56		70.31	5.39	17. 50	
87	153 - 155	C ₁₉ H ₁₅ N ₃ O	75.73	5.02	13.94		76.30	4. 87	14.23	
88	104 - 105	C _{1,4} H ₁₃ N ₃ O	70.28	5.48	17. 56		70.58	5.58	17. 55	
89	181 - 183	C ₁₅ H ₁₅ N ₃ O	71.13	5.97	16.59		71.43	5. 97	16.58	
. 90	152 - 154	C ₁₉ H ₁₅ N ₃ O	75.73	5. 02	13.94	•	76.03	5. 16	13.88	
91	189 - 191	C ₂₀ H ₁₇ N ₃ Q	76.17	5. 43	13.32		76.64	5. 69	13.29	
92	204 - 206	C ₂₅ H ₁₉ N ₃ O	- 79.55	5.07	1 i. 13		79.81	4.93	11.08	
.93	136 - 137	C ₂₀ H ₁₇ N ₃ O	76.17	5. 43	13, 32		76. 26	5. 29	13.41	
94	100 - 101	C ₁₇ H ₁₉ N ₄ OF	64.95	6. 09	17.82	F 6. 04	65, 16	5. 92	17.64	F 6. 05

丑 7 (つづき)

-		ì	元素分析						
実施例	(3) 点版	分子式	Ħ	算 值	(%)	夹	河 (i (%))
K		ļ	С	H	Й	c	H	N	
95	134 - 135	C ₁₉ H ₁₅ N ₃ O	75, 93	5.02	13.94	75.99	5. 15	13.96	
96	122 - 124	C20H16N3O	72:06	4.84	12.60 F 5.70	72.47	4. 95	12.58	F 5.88
97	150 - 151	C20H16N3OC	68.67	4.61	12.01 C2 10.13	68.59	4. 67	11.95	C2 10. 42
98	92 - 93	C ₂₁ H ₁₉ N ₃ O	78. 57	5. 81	12.76	76.81	5. 95	12.83	
99	98 - 99	C21H20N4	76.80	6. 14	17.06	77. 21	6. 14	17. 24	

(以下余白)

実施例100

5 - メチル - 7 - フェニルヒドラジノ - (1, 2, 4) トリアゾロ (1, 5 - a) ピリミジン 34

5-メチル-7-クロロー(1,2,4)トリアソロ(1,5-2)ピリミジン 16 0.8 9のTHF10 *** お旅にフェニルヒドラジン1.1 9を加え、室温にて18時間操弁する。折出する沈殿を戸別し、 戸液を減圧下乾固する。残造をAcOEにで洗浄後、THFより再結晶して標配化合物 34 1.0 9 (収率:87.7%)を得る。

m.p.: 199℃(分解)。

元素分析: (C₁₂H₁₂N₆として).

計算值 (%): C,59.98; H,5.03; N,34.98

実測値(%): C,60.28; H,5.16; N,34.89。

タを加える。2時間加熱還流後、反応液を試圧留去し、残法をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、AcOEtーメタノール(1:1)にて溶出し、標配化合物 36 0.2 g(収率:26%)を油状物として得る。本油状物をメタノールに溶かし、これにメタノール中のマレイン酸を加えて結晶化し、沈殿する固体を声取し、メタノールから再結晶して標配化合物 36 のマレイン酸塩を得る。

m.p.: 224-227℃(分解)(マレイン酸 塩として)。

元素分析: (C₁₄H₁₉N₉S₂·C₄H₄O₄として) 計算値(%): C,43,80;H,4.70;N,25.54;

S,12.99.

実閥値 (%): C,43.50; H,4.64; N,25.22; \$412.95。

実施例 102

7 - (3,7 - ジメチル - 2,6 - オクタジエニル)チオ - 3 - メチル - 5 - フエニルピラゾロ(1,5 - a) ピリミジン 37

実施例 101

7 - (N - (2 - (2 - グアニジノチアゾール - 4 - イル)メチルチオ } エチルアミノ] - 5,6 - ジメチル - (1,2,4] トリアゾロ (1,5 - 2]. ピリミジン 36

7-クロロー 5,6 - ジメチルー (1,2,4-)トリアゾロ (1,5-2)ピリミジン 35 0.6 1 gをエタノール 1 0 mに溶かし、室温でトリエチルアミン 0.6 1 g、4-(2-アミノエチル)チオメチル-2-グアニジノチアゾール・二塩酸塩 0.37

7-メルカプト-3-メチル-5-フェニルピラゾロ〔1.5-2〕ピリミジン1 382 平(2 mmol)のDMF溶液20mlにK2CO3150 平 およびゲラニルプロミド543平(2.5 mmol)を加え、窒温で3時間提拌する。反応液を200 mlの水に加え ACOEに100ml で2回抽出する。ACOEに抽出液を合わせて水200mlで洗浄後、無水芒硝にて乾燥し、溶媒を減圧下留去する。残留油状物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、ヘキサン-エーテル(10:1)により溶出する両分より概配化合物37 650平(収率:86%)を黄色油状物として得る。

元素分析: (C₂₃H₂₇N₃Sとして)

計算值 (%): C,73.17; H,7.21; N,11.13;

S . 8.49

実測値 (%): C,73.16; H,7.20; N,11.07;

S,8.52.

NMR(CDC(3) 8:1.57(3H, 1),1.63(3H,

),1.80(3H,),1.92

-2.23 (4H,m), 2.40 (3H,

s), 3.83 (2H, d, J = 8Hx),

4.80-5.20(1H,m),

5.40(1H, t, J=7Hz),

6.95(1H, s), 7.20-8.15

(5H,m),7.93(1H, a).

実施例 103~106

実施例102と同様にDMFを溶媒として用い、 K₂CO₃の存在下にポリプレニルプロミドとメル

表 8

実施例	P	R5	収率%)	仕込 量	wy (mmol)	使用	*
Ms.			*****	(T ₁)	ポリプレニルグロミド	K2003(9)	DMF(4)
103	3	CH ³	79	482 (2)	856(3)	0. 250	10 .
104	2	н	97.6	510 (2.24)	760(3.50)	0. 276	10
105	3	н	98	450 (2)	627 (2.2)	0. 150	10
106	4	н	99.6	430 (1.89)	800 (2.26)	0. 150 ·	10

カプト体を反応させて7-ポリプレニルチオー5-フェニルピラゾロ (1,5-a) ピリミジン誘導体を得る。

表8に実施例103~106で得た化合物の構造、収率および反応条件を示し、表9にその物理 個数を示す。

(以下余白)

安 9

				ź	*	分	析			
実施例	分子式		计算	値	(%)	突闭值(%)			i)	NMR (CDC (3) 8
K	"""	С	Н	N	S	С	н	N	S	
103	C ₂₈ H ₃₅ N ₃ S	75.46	7. 92	9. 43	7. 19	75.43	7. 96	9.35	7.06	1.59(3H,*),1.66(3H,*),1.68(3H,*),
	25 35 3									1.80(3H. +),1.90-220(8H,m),2.43(3H,
										s),382(2H,d, J=8H:),4.90-5.25(2H,
						1				m),5.48(1H,t,J=7Hz),7.02(1H,z),
										7.42-8.20(5H,m),8.00(1H,s)
104	Cッチリッドリs	72, 69	6. 93	11.56	8. 82	72.44	6. 64	11.50	8. 69	1.58(3H, s), 1.64(3H, s), 1.80(3H, s),
	22 25 3									1.95-2.20(4H,m),3.82(2H,d,J=8H:),
						ŀ				4.86-5.20(1H,m),5.42(1H,t,J=7H:),
• [ŀ				1				6.70(1H,d,j=2Hz),7.08(1H,z),7.40-
										8.10(5H,m),8.17(1H,d,J=2Hz)
105	CyyHyyNyS	75.13	7.71	9.73	7. 43	75.49	7.78	9.78	7. 56	1.58(3H, *), 1.66(3H, *), 1.68(3H, *),
	2/ 33 3									1.80(3H, s), 1.82-2.20(8H, m), 3.80(2H,
		1				J				d, J=8Ht), 4.85-5.20(2H,m), 5.40(1H,t,
		1				1				J=7H:),6.68(1H,d,J=2H:),7.03(1H,:),
		1				1				7.32-8.10(5H,m),8.16(1H,d,j=2Hz)

表 9 (つづき)

		1		元	萧	分析	•			
実施例	分子式	1	† 算	催	(%)	美	N	橦	(%)	NMR (CDC 23) 8
K		С	н	N	S	С	A	N	5	
106	C ₃₂ H ₄₁ N ₃ S	76.91	8.27	8.41	6.42	76.97	8.24	8.33	6.44	1.60 . 1.66 . 1.80 (各 : .15 H) . 1.90 - 2.20 (12 H, m) . 3.85 (2 H, d . J = 8 H z) . 4.90 - 5.24 (3 H, m) . 5.42 (1 H, t , J = 7 H z) . 6.68 (1 H, d , J = 2 H z) . 7.05 (1 H, s) . 7.40 - 8.15 (5 H, m) . 8.18 (1 H, d . J = 2 H z)

(以下余白)

$$\xrightarrow{\text{POC1}_{3}} c_{6}^{\text{H}_{5}} \xrightarrow{\text{CH}_{3}} \xrightarrow{\text{CH}_{3}} \xrightarrow{\text{H}_{2}^{\text{NCNH}_{2}}} c_{6}^{\text{H}_{5}} \xrightarrow{\text{CH}_{3}}$$

(1) 7-ヒドロキシー3-メチルー5-フェニ ルピラゾロ(1.5-2)ピリミジン 40

ペンソイル酢酸エチルエステル 39 6.9 g , 5 - アミノー4 - メチルピラゾール 38 3.5 g を酢酸 20 mlに溶かし、4時間加熱湿流する。酢酸を減圧留去して得られる結晶をエタノールーACOE t で洗浄後、乾燥すると、標配化合物 40 5.7 5 g (収率:71%)を得る。

m.p.: 259-261℃(分解)(エタノール より再結晶)。

元素分析: (C₁₃H₁₁N₃O として)

C. 14.55

実測値 (%): C.64.15; H.4.10; N.17.43; C.2.14.61。

IR(Nujol): 1620 cm⁻¹ .

NMR (CDC & 3) 8: 2.43 (3H, 1), 7.30 (1H,

*),7.37-7.63(3H,m),

8.03(1H, s), 7.97-8.23

(2H,m),

(3) 7-メルカプト-3-メチル-5-フエニ ルピラゾロ〔1,5-2〕ピリミジン1

(2)で得た化合物 29 1 2.1 9 とチオ尿業 7.6 9 のエタノール 2 3 0 mlの魅陶被を 3 0 分間遠流する。 冷却後、折出結晶を声取し、 5 % 水酸化カリウム水溶液 3 5 0 mlに加え、 3 0 分間慢拌する。不溶物を声去し、声液を酢酸 2 2 mlで中和する。得られる黄色結晶を声取し、水、エタノールで洗浄し、乾燥すると類配化合物 1 1 0.4 9 (収率: 8 6 %)が得られる。

m.p.: 250-260℃(分解)(エタノール より再結晶) 計算值 (%): C,69.32; H,4.92; N,18.65,

実測値(%): C,69.33; H,4.85; N,18.72。

IR(Nujol): 3160,1670,1630.

1590a=1.

NMR (CD 3 OD) 8:2.23 (3H, 1),5.93 (1H,

),7.77(1H,),7.47-

7.90 (5H,m).

(2) 7-クロロー3-メチルー5-フェニルピ

ラゾロ〔1,5 - 2〕ピリミジン 29

(1)で得た化合物 40 1 3.5 ダをオキシ塩化リン5.0 mlとN,N'-ジメチルアニリン5 ml に懸濁し、1.5 時間加熱退流する。 減圧下でオキシ塩化リンを留去し、残渣を AcOBに - 水に分配する。 有機 圏を分けて、無水芒硝で乾燥後、濃縮し、得られる残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、ジクロロメタンで溶出すると標配化合物 29 1 2.1 ダ (収率: 8 3 %)が得られる。

m.p. : 89~90℃(n-ヘキサンより再結晶)

元素分析: (C₁₃H₁₀N₃C&として)

計算值 (%): C,64.07; H,4.14; N,17.24;

元素分析: (C₁₃H₁₁N₃Sとして)

計算值 (%): C,64.71; H,4.59; N,17.41;

S , 1 3.2 9

実題值 (%): C,64.81;H,4.42;N,17.36;

S . 1 3.4 4

参考例 2-11

(式中、 $\mathbf{R^2}$, $\mathbf{R^3}$, $\mathbf{R^4}$, \mathbf{X} , および $\mathbf{R'}$ は前記と 同意義である。)

(1) 化合物(2)と化合物(0)の酢酸溶液を数時間加

熱退施後、冷却し、折出する結晶を戸取し、適当な溶媒で洗浄後、乾燥して化合物(C)を得る。

(2) 化合物 (C) とオキシ塩化リンおよび、必要に応じて添加した N,N-ジメチルアニリンの混合物を数分から数時間加熱 湿液後、オキシ塩化リンを留去する。 残渣に水水を加え、アンモニア水溶液などで中和して (I) 得られる結晶を乾燥するかまたは (II) さらにジクロロメタンで抽出し、有機層を集め無水芒硝で乾燥後、減圧濃縮することによりクロル体 (IV」) を得る。

(3) クロル体 (IV₁) ・チオ尿素、およびエタノールの懸濁液を数十分加熱湿流し、冷却後、折出結晶を炉取し、水酸化アルカリ水溶液 (5 × 水酸化カリウムまたは5 × 水酸化ナトリウムなど)を加え、提拌後、不溶物を炉送し、炉液を酢酸などで中和する。得られる結晶を水で洗浄し、乾燥させ、メルカプト体 (II)を得る。

参考例2~11の化合物は原則として上記の(1)。 (2)、(3)の方法に順次従つて製造した。但し、参考 例2~(1)および参考例3~(2)については反応条件

時間加熱遠流する。反応液を減圧下濃縮し、残渣に水500 miを加え、活性炭処理した後、濃塩酸にて酸性とし折出結晶を声取して、水、エタノールで洗浄して標配化合物 42 7.4 g (収率:39.7%)を得る。

m.p.: 290℃以上(メタノールより再結晶)。 元素分析:(C₇H₇N₃O として)

計算值 (%): C,56.37; H.4.73; N,28.17 実別値 (%): C,56.60; H,4.80; N.28.06。

参考例 3 - (2)

7 - クロロー 3,5 - ジメチルピラゾロ (1,5 a) ピリミジン 44

4 - ジメチルアミノビリジン 1.83 gのアセトニトリル溶液にオキシ塩化リン 4.6 5 gを加え、40℃で1時間攪拌した後、7 - ヒドロキシ - 3,5 - ジメチルピラゾロ〔1,5 - 2〕ピリミジン 43

の詳細が異なるので次に説明する。その他については、各化合物の構造と収率を表10に、また(1). (2)、(3)の反応条件の詳細を表11に、さらに各化合物の物理値数を表12にまとめた。

参考例 2 - (1)

7 - ヒドロキシー 3 - メチルピラゾロ (1,5 a) ピリミジン 42

2.35 g を加え、室温で20分扱弁後、さらに20分加熱還流し、参考例1-(2)と同様に処理して標記化合物44 2.3 g (収率:88.3 %)を得る。 m.p.: 113~115℃(n-ヘキサンより再結品)。

元素分析: (C8H8N3Cl として)

計算值 (%): C,52.90:H,4.44:N,23.14:

Ce: 19.52

実阅值 (%): C,52.88;H,4.49;N,23.14;

C. 19.61.

(以下余白)

参考例	x	R ²	R3	R4	(C)の 収率 (%)	(IV ₁)の. 収率(%)	(II) の 収率 (%)
2	. с-сн3	н	н	н	3 9.7	8 5	9 4.8
3	с-сн ₃	снз	н	н	8 6.5	8 8.3	9 4.4
4	C-Ph	Ph	н	н	市版品	9 4.8	9 3.4
5	N	сн ₃	снз	н .	64	8 4	70
6	N	СН3	СН ³	сн3	68	9 2	6 6
7	N	СН3	С ₂ Н ₅	н	80	8 0	6 8
8	N	CH3	н	н	市販品	9 0.5	6 6
9	N	сн ₃	н	сн ₃	5 5.4	96 .	5 4.9
10	N	сн ₃	н	n-Pr	6 8.9	9 4.6	2 6,1
11	N	Ph	н	н	2 6.3	6 1.3	6 2.9

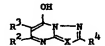


表 11(その1) (c)

参考例	仕込ま	t (9)	溶蝶	反応時間	洗浄液
<i>(</i> 1)	化合物 (a)		(使用量元)	(時間)	DEFF IX
2	先に割	もしく記り	艮		
3	1	3.1	AcOH(2.3)	7	E t OH
4	市販	.—	-	 	-
5	25	52	AcOH(200)	5	н ₂ о
6	25	44	AcOH(160)	5	н ₂ о
7	22	. 52	AcOH(175)	16	н ₂ о
8	市販	_	_	_	-
9	15	23.9	AcOH(150)	4	Et 20
10	6.8	8.4	AcOH(80)	4	Et 20
11	17	46.7	AcOH(150)	8 (後、一夜 放置)	E t 20

(rv₁)

参考例	仕込 ·	ıt	N、Nージメチル	反応時間
<i>M</i> . (2)	化合物(c) (g)	POC£3	アニリン (mf)	(分)
2	2.71	27(ml)	1.8	30
3	先に辞	しく記載		
4	2. 87	10(ml)	1	30
5	32	175(ml)	-	180
6	31.5	160(ml)	_	180
7	20. 7	115(ml)	_	180
8	18.8	100(mt)	_	40
9	16.5	80(ml)	-	90
10	5. 5	30(mt)	-	45
11	4. 5	35(ml)	_	50

表 11(その3)

参考例	仕込:	胜 (9)	EtOH	反応時間
(3)	化合物 (W ₁)	チホ尿素	(使用量, nd)	(分)
2	5.03	4. 57	120	20
3	2.3	1. 92	50	30
.4	2.75	1.37	40	15
5	30	15	500	30
6	34	15. 8	500	30
7	20. 6	10. 4	330	30
8	10	9	100	30
9	10.7	8. 9	180	30
10	5.7	4. 1	50	30
11.	9	0. 66	50	30
<u> </u>	<u></u>			

表 12

参考例		7) 点 :	C)
/K	化合物 (C)	化合物 (IV ₁)	化合物 (I)
2	290以上	91 - 93	300以上
. 3	325 (分解)	113 - 115	277-294(分解)
4	市販品	160 - 161	未精製のまま次に使用
5	294 - 299	142 - 149	300-302(分解)
6	309-311	108 - 117	244 - 247
7	273 - 275	58 - 60	184-190 (分解)
8	市販品	152 - 154	265以上
9	270以上(昇華)	148 - 150	300以上
· 10	235 - 237	*1)	*2)
11 -	210以上(昇華)	168 - 170	270以上(分解)

*1) NMR (CDC (3) 8: 0.83-1.2(3H, 1), 1.53-2.26(2H, m), 2.63(3H, 1),

2.73 - 3.1 (2H, t), 6.9 (1H, s),

*2) NMR(DMSO) 8: 0.8-1.67(3H,t),1.43-2.13(2H,m),2.33(3H,t),

2.6 - 2.9 7 (2 H , t) , 6.8 8 (1 H , s)

参考例 12

5.7 - ジメチル - 2 - (3,7 - ジメチル - 2,6 - オクタジエニル)チオ - (1,2,4) トリアゾロ (1,5 - 2) ピリミジン 48

(1) 3-アミノ-5-メルカプト-1,2,4-トリアゾール 45 1.169(10 mmol)、ゲラニルブロミド 46 2.609(12 mmol) および無水K₂CO₃ 750 mの混合物をDMF溶媒中にて

記化合物 48 850 零(収率:67%)を得る。 m.p.:94-95℃(エーテル-ヘキサンより 再結晶)。

元素分析: (C₁₇H₂₄N₄S として)

計算值 (%): C,64.52;H,7.64;N,17.70;

S . 10.13

爽朗值 (%): C,64.71; H,7.66,N,17.68;

S , 9.9 4 o

NMR(CDC(3)) 8: 1.60(3H, s), 1.66(3H, s)

1.78(3H, s), 1.90-2.20

(4H, m), 2.63(3H, s),

2.75(3H, s), 3.98(2H, d,

J=8Hz), 4.90-5.30(1H,

m), 5.50(1H, t, J=7Hz),

6.75(1H, s),

参考例 13-14

室盘で4時間投掉後、水200㎡中に加え、投入してAcOEに200㎡で2回抽出後、AcOEに層を水洗し、無水芒硝で乾燥後、溶媒留去して得られる結晶性残渣をエーテルーメタノールより再結晶してm.p. 81-83℃の無色結晶として5-アミノ-2-(3.7-ジメチル-2.6-オクタジェニル)チオー1.2.4 --トリアゾール 47 の 1/5 水和物を得る。

仅率:95%。

元素分析: (C₁₂H₂₀N₄S· + H₂O)

計算值 (%): C,56.31;H,8.03;N,21.89,

S,12.52

実測値 (%): C,56.57;H,7.85;N,21.66.

S.12.50 a

② (1)で得た化合物 47 1.01 g (4 mmol), アセチルアセトン500 写 (5 mmol). および ピペリジン50 写を無水エタノール25 mlに加え、 24時間加熱湿流させた後、反応液を減圧濃縮する。 残留油状物をシリカゲルカラムクロマトグラ フィーに付し、エーテルより溶出する面分より標

(2) 化合物(ロ),アセチルアセトン,ピペリジンおよび無水エタノールを数時間加熱還旋させて5,7 - ジェチル - 2 - ポリプレニルチオー(1,2,4)トリアゾロ[1,5 - α]ピリミジン誘導体(い)を得る。

表13に3-アミノ-5-ポリプレニルチオー1,2,4-トリアゾール誘導体(ロ)の製造のための反応条件の詳細および各化合物の構造,収率,物理個数を示し、表14に5,7-ジメチル-2-ポリプレニルチオー〔1,2,4〕トリアゾロ〔1,5-2)ピリミジン誘導体(ハ)の製造のための反応条件の詳細および各化合物の構造,収率,物理個数を示す。

(以下余白)

麦 13

			仕込量	g(mmol)	使用	±				元	楽	分	F ī		
参考例	P				· .		分子式 計2		計算値 (%)		英副值 (%)				
		- C-		K2CO3(9) DMF (m)			С	н	N	S	С	н	N	5	
13 -1)	3	88	1. 16 (10)	3.42 (12)	0.750	. 15	С ₁ , н ₂₈ , ч ₄ s. <u>1</u> н ₄ 0	63.00	8.83	17.29	9. 89	63.00	8.72	17.20	9.72
14 -(1)	4	77.2	1.16 (10)	4.0 (11.3)	0. 750	20	C22H36N4S	67.99	9.34	14.42	8. 25	67.83	9.26	14.26	7.94

1 a

参考例		収率	住込量9	(mmol)	使用	1	(3) 点傷	
Æ	Р	(%)	化合物 (中)	アセチル アセトン	ピペリジン (甲)	EtOH (=t)		NMR (GDC 23) 8
13 -(2)	3	82.6	0.961(3)	0.4 (4)	100	25	74 - 76 (エ -ブルーで タン)	1.60, 1.66, 1.78(&*, 12H), 1.85-2.30(8H,m), 2.60 (3H,*), 2.70(3H,*), 398(2H,d, 5=8Hz), 4.95- 5.30(2H,m), 550(1H,t, 5=7Hz), 6.70(1H, s)
14-(2)	4	69.3	1.46(3.76)	0. 4(4)	100	25	-	1.60,1.68,1.80(各:,15H),1.90-2.30(12H,m), 2.60(3H,*),2.70(3H,*),3.98(2H,d,j=8Hz), 4.90-5.30(3H,m),5.50(1H,:,J=7Hz),6.73(1H,:)

参考例 15

5 - プロモメチル - 2 - メチル - 4 - (2 - メ チルグアニジノ) ピリミジン・二臭化水楽酸塩51

N-(2-メチル-5-エトキシメチルーピリミジン-4-イル)-N-メチルーチオウレア49
0.72g(特開昭57-203064)の14%
-アンモニア-メタノル30ml溶液に酸化水銀1.
2gを窒温で加え、15分提拌する。 沈殿物を戸込して除き、戸液を減圧留去、残留物をローヘキサンにて結晶化、洗浄し、乾燥すると、2-メチルー5-エトキシメチルー4-(2-メチルグアニジノ)ピリミジン50 0.65g(収率:94%)

試験方法

絶食した食用カエルの摘出胃の筋層から粘膜を 剝離し、内径14mmのガラス管に粘膜側を内側 に、漿膜側を外側にして装着した。粘膜側のガラス管内に6gの塩類溶液 A を入れ、100%酸素 を通気した。ガラス管は95%酸素 - 5%二酸化 炭素を通気している塩類溶液 B に及し、ヒスタミン(10⁻⁶ M)を漿膜側の塩類溶液 B に加えたと きの塩類溶液 A 中の酸分泌量およびヒスタミン(10⁻⁶ M)と被験化合物(10⁻⁴ M)を加えたと きの塩類溶液 A 中の酸分泌量の測定を次のように うの塩類溶液 A 中の酸分泌量の測定を次のように うの塩類溶液 C 10 1 N 水酸化ナトリウムにて終末点 り出し、0.01 N 水酸化ナトリウムにて終末点 pH = 5.0まで滴定した。

(mM)	NaCe	KC!	CaCe ₂	MgCe ₂	KH ₂ PO ₄	グルコ 一ス
塩類溶液 A	105	4	2	1	1	11
塩類溶液 B	87	4	2	1	1	11

を得る。

m.p.: 136-139℃(AcOE:より再結晶)。 元素分析:(C₁₁H₁₇N₅O として)

計算值 (%): C,53.79;H,7.67;N,31.37 実測値 (%): C,53.64;H,7.69;N,31.24。

上で得た化合物 50 0.62 9 を臭化水素酸一酢酸 15 mm に溶かし、4 時間加熱透液後、反応液を減圧下留去し、残液をエタノール・エーテルで洗浄して標配化合物 51 0.48 9 (収率:41%)を得る。(実施例 40 の原料化合物として用いた)m.p.: 125-128 で(分解)。

NMR (DMSO) 8: 2.58(3H, *), 2.95(3H, d, J=6Hz), 10.3(1H, broad).

ハ、発明の効果

以下に実験例を挙げて本発明目的化合物(I)の 抗潰務作用を示す。

実験例 1

食用カエルの剝離胃粘膜における酸分泌抑制作 用

被験化合物

- (1) 7 -ペンジルチオー3 -メチルー5 フェニルピラゾロ (1,5 a) ピリミジン (実施例1-(1))
- (2) 7 ベンジルスルフイニル 3 エトキシカルボニル 5 メチルピラゾロ (1,5 a) ピリミジン

(実施例16-(2))

- (3) 7-(2-ピリジルメチルスルフイニル)-5-メチルピラゾロ(1,5-a)ピリミジン(実施例18-(2))
- (4) 7-(2-ピリジルメチルスルフィニル)-5-フエニルピラゾロ(1,5-2)ピリミジン

(実施例23-(2))。

- (5) 7-(2-グアニジノチアゾール-4-イルメチルチオ)-5-フェニルピラゾロ(1,5-2)ピリミジン
 (実施例28-(1))
 - 7 (4 フルオロペンジルスルフイニル)

- 5.6 - ジメチルー (1, 2, 4) トリアゾロ (1, 5 - 2) ピリミジン

(実施例33-12))

- (7) 7-(4-メチルベンジルスルフイニル) 5.6-ジメチル-(1,2,4)トリアゾロ(1,5-a)ピリミジン
 (実施例37-(2))
- (8) 7-(2-ピリジルメチルスルフイニル)-5,6-ジメチル-[1,2,4]トリアゾロ[1, 5-1]ピリミジン (実施例39-(2))
- (9) 7 ペンジルスルフイニル 2,5,6 トリメ チル - (1,2,4) トリアゾロ(1,5 - a) ピ リミジン

(実施例42-22)

- ロ 7-(2-フルオロベンジルスルフイニル)-5-メチルー(1,2,4)トリアゾロ(1,5-a)ピリミジン(実施例50-(2))
- (11) 7‐(3‐フルオロベンジルスルフイニル)

2,5 - ジメチル - (1,2,4)トリアゾロ (1,5 - a)ピリミジン

(実施例72-2))

- 切 7 ーペンジルスルフイニルー5 ーメチルー2 ーロープロピルー [1,2,4]トリアゾロ[1, 5 ー 2] ピリミジン
- (実施例73-(2))
 7-{N-2-(2-グアニジノチアゾール -4-イルメチルチオ)エチルアミノ}-5。

6 - ジメチルー (1, 2, 4) トリアゾロ (1, 5 - a) ピリミジン

(実施例 101)

(19) シメチジン (対照楽)

表示法

ヒスタミンによる酸分泌を

ほば完全に抑制する場合 ……… +++

.中程度に抑制する場合 ………· ++

わずかに抑制する場合 ………… +

- 5 - メチルー (1, 2, 4) トリアゾロ (1, 5 - a) ピリミジン

(実施例51-(2))

(22) 7 - (3 - クロロベンジルスルフイニル) -5 - メチル - (1,2,4) トリアゾロ(1,5 -2)ピリミジン

(実施例54-2))

(3) 7 - (2,4 - ジクロロベンジルスルフイニル) - 5 - メチルー (1,2,4) トリアゾロ (1,5 - 2) ピリミジン

(実施例 5 6 - (2))(14) 7 - ペンジルスルフィニル - 2,5 - ジメチル

- (1,2,4) トリアゾロ (1,5 - 2) ピリミ ジン

(実施例67-23)

- Q5 7 (2 クロロベンジルスルフイニル) Q5 ジメチルー(1,2,4)トリアゾロ(1,5 a)ピリミジン
 (実施例70-(2))
- (11) 7‐(4‐クロロペンジルスルフイニル)‐

結 果

被験化合物	酸分泌抑制	被發化合物	酸分泌抑制
(1)	++	an	+
(2)	#	029	+
(3)	+	0.39	+
(4)	++	Q.O	++
(5)	+	0.5	+
(6)	++	are ean	++
(7)	+	Q7)	+
(8)	+	0.89	+++
(9)	+	æ	+
0.0)	++		<u></u>

爽験例 2

ラット薩旋臂における酸分泌抑制作用

試験方法

被験化合物

(1) 7 - ペンジルチオー3 - メチルー5 - フェニルピラゾロ(1,5 - 1)ピリミジン

(実施例67-(2))

- 7-(2-クロロベンジルスルフイニル) 2,5-ジメチル-(1,2,4)トリアゾロ(1,5-2)ピリミジン
 (実施例70-(2))
- 7-(4-クロロベンジルスルフイニル) 2,5-ジメチルー(1,2,4)トリアゾロ(1,5-2)ピリミジン
 (実施例72-(2))
- (18) 7 { N 2 (2 グアニジノチアゾール - 4 - イルメチルチオ) エチルアミノ } - 5,
 6 - ジメチルー (1,2,4) トリアゾロ (1,5)
 - 2) ピリミジン (実施例 101)
- (13) シメチジン (対照楽)

評価法

ヒスタミン・二塩酸塩注入から90分後の酸分 必量と被験化合物投与後の最大抑制時の酸分泌量 とから酸分泌抑制率(%)を算出して示す。 (実施例1-(1))

(2) 7-ベンジルスルフイニル-3-エトキシカルボニル-5-メチルピラゾロ〔1,5-2〕 ピリミジン

(実施例16-(2))

QQ 7-(2-フルオロベンジルスルフイニル)-5-メチルー(1,2,4)トリアゾロ(1,5-a)ピリミジン

(実施例50-(2))

(1) 7 - (3 - フルオロベンジルスルフイニル)-5 - メチル - (1,2,4) トリアゾロ(1,5 - a) ピリミジン

(実施例51-(2))

(2) 7 - (3 - クロロベンジルスルフイニル) -5 - メチルー (.1,2,4) トリアゾロ (1,5 a) ピリミジン

(実施例54-(2))

09 7 - ベンジルスルフイニル - 2,5 - ジメチル - (1,2,4)トリアゾロ(1,5 - a)ピリミジン

粕 果

被験化合物	投与量(叫/好)	酸分泌抑制率 (%)		
(I)	10	43. 0		
(2)	10	61. 0		
0.00	10	71. 0		
an	10	70. 0		
. 020	3	77. 0		
0.0	5. 2	59. 2		
. 05	10	71. 0		
0.69	10	66. 4		
0.8)	10	49. 3		
0.9	. 3	85. 0		

(以下余白)

実験例2においてシメチジンは静脈内投与で投 与量3 呼/ なのときの酸分泌抑制率(%)であり、 本発明化合物は腹腔内投与量3,5.2,10 平/ な のときの酸分泌抑制率(%)である。

特許出願人 塩野 義 製 来 株 式 会 社代 理 人 弁理士 岩 崎 光 極温源 以附籍